SILVER HALIDE PHOTOGRAPHIC EMULSION, AND SILVER HALIDE PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL CONTAINING THIS EMULSION

Patent number:

JP10239789

Publication date:

1998-09-11

Inventor:

YAMASHITA KATSUHIRO; KOBAYASHI KATSU

Applicant:

FUJI PHOTO FILM CO LTD

Classification:

international:

G03C1/14; G03C1/29

- european:

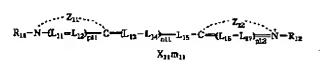
Application number:

JP19970122228 19970513

Priority number(s):

Abstract of JP10239789

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a silver halide photographic emulsion, high in spectral sensitization sensitivity and light absorbance per unit area of the silver halide grain surfaces, by making the emulsion contain silver halide particles having a specified light absorbance strength. SOLUTION: This silver halide emulsion contains the silver halide grains having a light absorbance strength of >=100. A dye represented by the formula is added in an amount corresponding to >=80% of a saturated coating amount and the sum of the addition amounts of the sensitizing dyes corresponds to >=160% of the saturated coating amount. In the formula, each of R11 and R12 is an alkyl group, and at least one of them is an alkyl group represented by R13; R14 is a simple bond or a divalent bonding group; Y11 is an aryl or heterocyclic group; each of Z11 and Z12 is an atomic group necessary to form a 5- or 6-membered Ncontaining ring; each of L11 -L17 is methine group; X11 is a counter ion necessary to balance the charge; and each of p12, p11, and n11, m11 is a specified number.



 $R_{13} = -R_{14} - Y_{11}$

П

1

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-239789

(43)公開日 平成10年(1998) 9月11日

(51) Int.Cl.6

識別記号

FΙ

G 0 3 C 1/14 1/29 G03C 1/14

1/29

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全50頁)

(21)出願番号	特願平9-122228	(71)出願人	000005201
(22)出願日	平成9年(1997)5月13日	(72)発明者	富士写真フイルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地 山下 克宏
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平8-282595 平8 (1996)10月24日	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真 フイルム株式会社内
(33)優先権主張国(31)優先権主張番号	日本(JP) 特願平8-348524	(72)発明者	小林 克 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真
(32)優先日 (33)優先権主張国	平8 (1996)12月26日 日本 (JP)	(74)代理人	フイルム株式会社内 弁理士 萩野 平 (外3名)

(54) 【発明の名称】 ハロゲン化銀写真乳剤及び該ハロゲン化銀写真乳剤を含むハロゲン化銀写真感光材料

(57)【要約】

【課題】 分光増感感度の高いハロゲン化銀写真乳剤および該乳剤を用いたハロゲン化銀写真感光材料を提供する。

【解決手段】 (1) 光吸収強度が100以上のハロゲン化銀粒子を含むハロゲン化銀写真乳剤及び該ハロゲン 化銀写真乳剤を含有するハロゲン化銀写真感光材料。

- (2) 分光吸収極大波長が500nm以下であり、かつ 光吸収強度が60以上100未満のハロゲン化銀粒子を 含むハロゲン化銀写真乳剤及び該ハロゲン化銀写真乳剤 を含有するハロゲン化銀写真感光材料。
- (3)特定のシアニン色素を飽和被覆量の80%以上添加し、かつ増感色素の総添加量が飽和被覆量の160%以上であるハロゲン化銀写真乳剤を含有したハロゲン化銀写真感光材料。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 光吸収強度が100以上のハロゲン化銀 粒子を含むことを特徴とするハロゲン化銀写真乳剤。

【請求項2】 請求項1記載のハロゲン化銀写真乳剤を 含有したハロゲン化銀写真乳剤層を少なくとも一層有す ることを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

【請求項3】 分光吸収極大波長が500nm以下であ り、かつ光吸収強度が60以上100未満のハロゲン化 銀粒子を含むことを特徴とするハロゲン化銀写真乳剤。

【請求項4】 請求項3記載のハロゲン化銀写真乳剤を*10

*含有したハロゲン化銀写真乳剤層を少なくとも一層有す ることを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

【請求項5】 一般式1または一般式2で表される色素 のうちの少なくとも一つを飽和被覆量の80%以上に相 当する量を添加し、かつ増感色素の添加量の合計が飽和 被覆量の160%以上に相当することを特徴とするハロ ゲン化銀写真乳剤。

一般式1

【化1】

$$R_{11}-N-(L_{11}=L_{12})_{\overline{p}11}C-(L_{13}-L_{14})_{\overline{n}11}L_{15}-C-(L_{16}-L_{17})_{\overline{p}12}N-R_{12}$$

$$X_{11}m_{11}$$

【化2】

$$R_{13} = -R_{14} - Y_{11}$$

一般式1中R11およびR12はアルキル基を表し、R11お よびR12の少なくとも一方はR13で表されるアルキル基 2価の連結基であり、Y11はアリール基または複素芳香 環基である。R11、R12はいずれもアニオン性の置換基 を持たない。 Z11及びZ12は、同一でも異なっていても※

※よく、5員または6員の含窒素複素環核形成原子群を表 し、L11、L12、L13、L14、L15、L16、及びL17は メチン基を表す。 p 11及び p 12は 0 または 1 を表し、 n 11は0、1、2または3を表す。X11は電荷均衡対イオ である。R13においてR14は単に結合を表すか、または 20 ンを表し、m11は分子の電荷を中和するのに必要なO以 上8以下の数を表す。

一般式2

【化3】

$$R_{21}-N-(L_{21}=L_{22})\frac{1}{p21}C-(L_{23}-L_{24})\frac{1}{p21}L_{25}-C-(L_{26}-L_{27})\frac{1}{p22}N-R_{22}$$

$$X_{21}m_{21}$$

【化4】

$$R_{23} = -R_{24} - Y_{21}$$

一般式2中R21およびR22はアルキル基を表し、R21お よびR22の少なくとも一方はR23で表されるアルキル基 である。R23においてR24は単に結合を表すか、または 2価の連結基であり、Y21はアリール基または複素芳香 環基である。R21及びR22はいずれもアニオン性の置換 基を有する。 Z21及びZ22は、同一でも異なっていても よく、5員または6員の含窒素複素環核形成原子群を表 し、L21、L22、L23、L24、L25、L26、及びL27は メチン基を表す。 p 21及び p 22は 0または 1を表し、 n 40 21は0、1、2または3を表す。X21は電荷均衡対イオ ンを表し、m21は分子の電荷を中和するのに必要なO以 上8以下の数を表す。

【請求項6】 請求項5記載のハロゲン化銀写真乳剤を 含有したハロゲン化銀写真乳剤層を少なくとも一層有す ることを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

【請求項7】 請求項5記載の一般式1で表される色素 のうちの少なくとも一つ及び一般式2で表される色素の うちの少なくとも一つを含有することを特徴とするハロ ゲン化銀写真乳剤。

【請求項8】 請求項7記載のハロゲン化銀写真乳剤を 30 含有したハロゲン化銀写真乳剤層を少なくとも一層有す ることを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は分光増感されたハロ ゲン化銀写真乳剤およびその製造方法に関し、さらに該 乳剤を用いたハロゲン化銀写真感光材料に関するもので ある。

[0002]

【従来の技術】ハロゲン化銀写真感光材料の感度は、粒 子の光吸収率、分光増感効率を含めた潜像形成効率およ び最小潜像サイズで決定される。このうち粒子の光吸収 率向上技術に関してこれまでに公知になっている幾つか の技術を以下に示した。米国特許5,494、789号 などで開示された高アスペクト比平板粒子乳剤技術は、 粒子表面積が増加するので一粒子あたりの色素吸着量を 増すことができ、結果として光吸収率を向上させること ができる技術である。しかしながら高アスペクト比化な どによる粒子表面積の増加には限度があり、一粒子の光 吸収率を向上させるには粒子の大サイズ化が必要とな 50 る。一粒子あたりの粒子表面積を増加させる方法として

はほかに、特開昭58-106532号、特開昭60-221320号に記載の粒子の一部分に穴をあける方法や、あるいは米国特許第4,643,966号に記載のラッフル粒子などがある。しかしこれらの方法では粒子の形態が不安定で実用上は極めて困難が伴う。また米国特許第5,302,499号は分光増感特性と粒子厚みを最適にした層構成を行うことにより、光吸収率が向上することを開示している。しかし粒子厚みを最適化することを開示している。しかし粒子厚みを最適化することをよる光吸収率向上も高々10%程度である。したがって、安定な粒子形態で粒子サイズを小さく保ったまま一粒子の光吸収率を飛躍的に向上させるには粒子の単位表面積あたりの光吸収率を向上させることが必要である。このためには増感色素の吸着密度を高めることが必要となるが、通常の分光増感色素はほぼ最密充填で単分子層で吸着し、それ以上吸着することはない。

【0003】以下に増感色素を粒子表面に多層吸着させるために提案された方法を述べる。ピー・ビー・ギルマン・ジュニアー (P.B. Gilman, Jr.) らは、フォトグラフィック・サイエンス・アンド・エンジンニアリング (Photographic Science and Engineering) 第20巻3号、第97頁 (1976年) において、1層目にカチオン色素を吸着させ、さらに2層目にアニオン色素を静電力を用いて吸着させた。またジー・ビー・バード (G.B. Bird) らは米国特許3,622,316号において、複数の色素をハロゲン化銀に多層吸着させ、フェルスター

(Forster)型励起エネルギー移動の寄与によって増感させた。しかしながらこれらの特許および文献の方法でもハロゲン化銀粒子の単位表面積あたりの光吸収率の点では不十分であり、さらなる技術開発を行う必要があった。

[0004]

 $R_{11} - \hat{N} - (L_{11} = L_{12})_{p11} \hat{C} = (L_{13} - L_{14})_{n11} \hat{L}_{15} - \hat{C} = (L_{16} - L_{17})_{p12} \hat{N} - R_{12} \hat{L}_{11} \hat{L}_{11} \hat{L}_{12} \hat{L}_{13} \hat{L}_{14} \hat{L}_{15} \hat{L}_{15} \hat{L}_{15} \hat{L}_{16} \hat{L}_{17} \hat{L}_{$

【0007】 【化6】

$$R_{13} = -R_{14} - Y_{11}$$

【0008】一般式1中R11およびR12はアルキル基を表し、R11およびR12の少なくとも一方はR13で表されるアルキル基である。R13においてR14は単に結合を表すか、または2価の連結基であり、Y11はアリール基または複素芳香環基である。R11、R12はいずれもアニオン性の置換基を持たない。Z11及びZ12は、同一でも異

*【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、粒子表面の単位面積当たりの光吸収率の高いハロゲン化銀乳の製造方法と、該乳剤を利用した高感度な写真感光材料を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明の目的は、下記の(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、

- (7)、(8)により達成された。
- ことによる光吸収率向上も高々10%程度である。した (1)光吸収強度が100以上のハロゲン化銀粒子を含がって、安定な粒子形態で粒子サイズを小さく保ったま 10 むことを特徴とするハロゲン化銀写真乳剤。好ましくはま一粒子の光吸収率を飛躍的に向上させるには粒子の単 前記ハロゲン化銀粒子は分光増感されたハロゲン化銀粒位表面積あたりの光吸収率を向上させることが必要であ 子である。
 - (2)上記(1)に記載のハロゲン化銀写真乳剤を含有 したハロゲン化銀写真乳剤層を少なくとも一層有するこ とを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。
 - (3)分光吸収極大波長が500nm以下であり、かつ 光吸収強度が60以上100未満のハロゲン化銀粒子を 含むことを特徴とするハロゲン化銀写真乳剤。好ましく は前記ハロゲン化銀粒子は分光増感されたハロゲン化銀 20 粒子である。
 - (4)上記(3)に記載のハロゲン化銀写真乳剤を含有 したハロゲン化銀写真乳剤層を少なくとも一層有するこ とを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。
 - (5) 一般式1または一般式2で表される色素のうちの少なくとも一つを飽和被覆量の80%以上に相当する量を添加し、かつ増感色素の添加量の合計が飽和被覆量の160%以上に相当することを特徴とするハロゲン化銀写真乳剤。

一般式 1

30 [0006]

【化5】

なっていてもよく、5 員または6 員の含窒素複素環核形成原子群を表し、L₁₁、L₁₂、L₁₃、L₁₄、L₁₅、L₁₆、及びL₁₇はメチン基を表す。 p₁₁及びp₁₂は0ま

40 たは1を表し、n₁₁は0、1、2または3を表す。X₁₁ は電荷均衡対イオンを表し、m₁₁は分子の電荷を中和するのに必要な0以上8以下の数を表す。

一般式2

[0009]

【化7】

[0010] 【化8】

$$R_{23} = -R_{24} - Y_{21}$$

【0011】一般式2中R21およびR22はアルキル基を 表し、R21およびR22の少なくとも一方はR23で表され るアルキル基である。R23においてR24は単に結合を表 すか、または2価の連結基であり、Y21はアリール基ま たは複素芳香環基である。R21及びR22はいずれもアニ オン性の置換基を有する。 Z 21及び Z 22は、同一でも異 なっていてもよく、5員または6員の含窒素複素環核形 成原子群を表し、L21、L22、L23、L24、L25、 L26、及びL27はメチン基を表す。 p21及びp22は0ま たは1を表し、n21は0、1、2または3を表す。X21 は電荷均衡対イオンを表し、m21は分子の電荷を中和す るのに必要な0以上8以下の数を表す。

(6) 上記(5) に記載のハロゲン化銀写真乳剤を含有 したハロゲン化銀写真乳剤層を少なくとも一層有するこ とを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

(7) 上記(5) に記載の一般式1で表される色素のう ちの少なくとも一つ及び一般式2で表される色素のうち の少なくとも一つを含有することを特徴とするハロゲン 化銀写真乳剤。

(8) 上記(7) に記載のハロゲン化銀写真乳剤を含有 とを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

【0012】上記の方法で色素をハロゲン化銀粒子表面 上に多層吸着させることができ、ハロゲン化銀粒子表面 の単位面積当たりの増感色素による光吸収強度を100 以上、ただし分光吸収極大波長が500mm以下の粒子 の場合には光吸収強度を60以上にすることができた。 前記(1)および(3)における「光吸収強度」とは、 ハロゲン化銀の吸収を除いた、単位表面積当たりの増感 色素による光吸収強度をいい、ここで単位表面積あたり の増感色素による光吸収強度とは、粒子の単位表面積に 40 入射する光量をIo、該表面で増感色素に吸収された光 量を I としたときの光学濃度Log(I 。/ (I 。 -I)) を波数 (c m⁻¹) に対して積分した値と定義し、 積分範囲は5000cm⁻¹から35000cm⁻¹までで ある。光吸収強度が100以上、または分光吸収極大波 長が500nm以下の粒子の場合には光吸収強度が60 以上のハロゲン化銀粒子を含むハロゲン化銀写真乳剤で は光吸収強度が100以上、または分光吸収極大波長が 500nm以下の粒子の場合には光吸収強度が60以上 のハロゲン化銀粒子を全ハロゲン化銀粒子の1/2以上 50 ハロゲン原子、アリール基、アリールオキシ基、アリー

含むことが好ましい。また、光吸収強度は100以上1 00000以下が好ましい。ただし、分光吸収極大波長 が500nm以下の粒子の場合には光吸収強度は80以 上100000以下、さらに好ましくは100以上10 0000以下が好ましい。また分光吸収極大波長が50 0 n m以下の粒子に関しては、分光吸収極大波長は35 0 n m以上であることが好ましい。写真感光材料の種類 によっては、より狭い波数範囲で強い吸収を持つことが 必要であるため、光吸収強度の90%以上がxcm⁻¹か らx+5000cm⁻¹ (ただしxは前記範囲の光吸収強 度が最大になる値、5000cm⁻¹<x<30000c m⁻¹) の積分区間に集中するように色素種を選択するこ とがより好ましい。本発明での飽和被覆量とは増感色素 の分子占有面積を80Å2としたときに乳剤粒子表面を 完全に被覆する増感色素量である。

【0013】上記(6)の方法において、好ましくは増 感色素の総添加量は飽和被覆量の160%以上であり、 より好ましくは一般式1および一般式2で表される色素 の添加量の合計が飽和被覆量の160%以上であり、特 に好ましくは一般式1で表される色素と一般式2で表さ れる色素の添加量がいずれも飽和被覆量の80%以上で ある。

[0014]

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳細に説明 したハロゲン化銀写真乳剤層を少なくとも一層有するこ 30 する。一般式1中、 Z11及び Z12が表す好ましい含窒素 複素環核としては、チアゾール、ベンゾチアゾール、ナ フトチアゾール、ジヒドロナフトチアゾール、セレナゾ ール、ベンゾセレナゾール、ナフトセレナゾール、ジヒ ドロナフトセレナゾール、オキサゾール、ベンズオキサ ゾール、ナフトオキサゾール、ベンズイミダゾール、ナ フトイミダゾール、ピリジン、キノリン、イミダゾ [4, 5-b] キノキザリンまたは3、3-ジアルキルインドレニン 等の含窒素複素環核が挙げられる。より好ましい含窒素 複素環核としては、ベンゾチアゾール、ナフトチアゾー ル、ジヒドロナフトチアゾール、ベンゾセレナゾール、 ナフトセレナゾール、ジヒドロナフトセレナゾール、ベ ンゾオキサゾール、ナフトオキサゾール、ベンズイミダ ゾール、ナフトイミダゾール等の含窒素複素環核を表す 場合である。前記のz11及びZ12が表す含窒素複素環核 は置換基を一個以上有していてもよい。置換基としては 特に制限はないが、 Z11及び Z12が表す含窒素複素環核 がベンズイミダゾール、ナフトイミダゾール以外を表す 場合の好ましい置換基の例としては、低級アルキル基 (分岐していても更に置換基 {例えば、ヒドロキシ基、

ルチオ基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アルコキシ カルボニル基等」を有していてもよい。より好ましくは 総炭素数8以下のアルキル基。例えば、メチル基、エチ ル基、ブチル基、クロロエチル基、2,2,3,3-テトラフル オロプロピル基、ヒドロキシ基、ベンジル基、メトキシ エチル基、エチルチオエチル基、エトキシカルボニルエ チル基等が、挙げられる。)、低級アルコキシ基(更に 置換基を有していてもよい。置換基の例としては前記ア ルキル基の置換基の例として挙げたものと同じ置換基等 が挙げられる。より好ましくは総炭素数8以下のアルコ 10 キシ基で、例えばメトキシ基、エトキシ基、ペンチルオ キシ基、エトキシメトキシ基、メチルチオエトキシ基、 フェノキシエトキシ基、ヒドロキシエトキシ基、クロロ プロポキシ基等が挙げられる。)、ヒドロキシ基、ハロ ゲン原子、アリール基(例えば、フェニル基、トリル 基、アニシル基、クロロフェニル基等)、複素環基(例 えばチエニル基、フリル基、ピリジル基等)、アリール オキシ基(例えば、トリルオキシ基、アニシルオキシ 基、フェノキシ基、クロロフェノキシ基)、アリールチ オ基(例えば、トリルチオ基、クロロフェニルチオ基、 フェニルチオ基)、低級アルキルチオ基(更に置換され ていてもよく置換基の例としては、前記低級アルキル基 の置換基の例として挙げたもの等が挙げられる。より好 ましくは総炭素数8以下のアルキルチオ基で、例えばメ チルチオ基、エチルチオ基、ヒドロキシエチルチオ基、 クロロエチルチオ基、ベンジルチオ基等)、アシルアミ ノ基(より好ましくは総炭素数8以下のアシルアミノ 基、例えばアセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、メ タンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基 等)、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基(よ 30 り好ましくは総炭素数6以下のアルコキシカルボニル 基、例えばエトキシカルボニル基、ブトキシカルボニル 基等)、パーフルオロアルキル基(より好ましくは総炭 素数5以下のパーフルオロアルキル基、例えばトリフル オロメチル基、ジフルオロメチル基等)及びアシル基 (より好ましくは総炭素数8以下のアシル基、例えばア セチル基、プロピオニル基、ベンゾイル基、ベンゼンス ルホニル基等)が挙げられる。また、 Z11及び Z12が表 す含窒素複素環核がベンズイミダゾール、ナフトイミダ ゾールを表す場合の好ましい置換基の例としては、ハロ 40 ゲン原子、シアノ基、カルボキシ基、低級アルコキシカ ルボニル基(より好ましくは総炭素数6以下のアルコキ シカルボニル基、例えばエトキシカルボニル基、ブトキ シカルボニル基等)、パーフルオロアルキル基(より好 ましくは総炭素数5以下のパーフルオロアルキル基、例 えばトリフルオロメチル基、ジフルオロメチル基等)及 びアシル基(より好ましくは総炭素数8以下のアシル 基、例えばアセチル基、プロピオニル基、ベンゾイル 基、ベンゼンスルホニル基等)が挙げられる。

【 0 0 1 5 】 Z₁₁及び Z₁₂が表す含窒素複素環核の具体 50 キノリン等が挙げられる。

例としては、例えば、ベンゾチアゾール、5-メチルベ ンゾチアゾール、6-メチルベンゾチアゾール、5-エチ ルベンゾチアゾール、5,6-ジメチルベンゾチアゾー ル、5-メトキシベンゾチアゾール、6-メトキシベンゾ チアゾール、5-ブトキシベンゾチアゾール、5、6-ジ メトキシベンゾチアゾール、5-メトキシ-6-メチルベ ンゾチアゾール、5-クロロベンゾチアゾール、5-クロ ロ-6-メチルベンゾチアゾール、5-フェニルベンゾチ アゾール、5-アセチルアミノベンゾチアゾール、6-プ ロピオニルアミノベンゾチアゾール、5-ヒドロキシベ ンゾチアゾール、5-ヒドロキシ-6-メチルベンゾチア ゾール、5-エトキシカルボニルベンゾチアゾール、5-カルボキシベンゾチアゾール、ナフト[1,2-d]チアゾー ル、ナフト[2,1-d] チアゾール、5-メチルナフト[1,2d] チアゾール、8-メトキシナフト[1, 2-d] チアゾール、 8, 9-ジヒドロナフトチアゾール、3, 3-ジエチルイ ンドレニン、3、3-ジプロピルインドレニン、3、3-ジメチルインドレニン、3、3、5-トリメチルインド レニン、ベンゾセレナゾール、5-メチルベンゾセレナ ゾール、6-メチルベンゾセレナゾール、5-メトキシベ ンゾセレナゾール、6-メトキシベンゾセレナゾール、 5-クロロベンゾセレナゾール、5,6-ジメチルベンゾ セレナゾール、5-ヒドロキシベンゾセレナゾール、5-ヒドロキシ-6-メチルベンゾセレナゾール、5,6-ジ メトキシベンゾセレナゾール、5-エトキシカルボニル ベンゾセレナゾール、ナフト[1,2-d]セレナゾール、ナ フト[2,1-d]セレナゾール、ベンゾオキサゾール、5-ヒ ドロキシベンゾオキサゾール、5-メトキシベンゾオキ サゾール、5-フェニルベンゾオキサゾル、5-フェネチ ルベンゾオキサゾール、5-フェノキシベンゾオキサゾ ール、5-クロロベンゾオキサゾール、5-クロロ-6-メ チルベンゾオキサゾール、5-フェニルチオベンゾオキ サゾール、6-エトキシ-5-ヒドロキシベンゾオキサゾ ール、6-メトキシベンゾオキサゾール、ナフト[1,2-d] オキサゾール、ナフト[2,1-d]オキサゾール、ナフト[2, 1-d]オキサゾール、1-エチル-5-シアノベンズイミダ ゾール、1-エチル-5-クロロベンズイミダゾール、1-エチル-5、6-ジクロロベンズイミダゾール、1-エチ ル-6-クロロ-5-シアノベンズイミダゾール、1-エチ ル-6-クロロ-5-トリフルオロメチルベンズイミダゾー ル、1-エチル-6-フルオロ-5-シアノベンズイミダゾ ール、1-プロピル-5-ブトキシカルボニルベンズイミ ダゾール、1-ベンジル-5-メチルスルホニルベンズイ ミダゾール、1-アリル-5-クロロ-6-アセチルベンズ イミダゾール、1-エチルナフト[1,2-d]イミダゾール、 1-エチルナフト[2,1-d]イミダゾール、1-エチル-6-クロロナフト[2,1-d]イミダゾール、2-キノリン、4-キノリン、8-フルオロ-4-キノリン、6-メチル-2-キ ノリン、6-ヒドロキシ-2-キノリン、6-メトキシ-2-

【0016】一般式1中のR11及びR12はそれぞれ主鎖 中に酸素原子、窒素原子あるいは硫黄原子を含んでもよ く、二重結合あるいは三重結合を含んでも良い置換ある いは無置換アルキル基を表わす。好ましい置換基として は前述の Z11及び Z12の置換基として挙げた置換基を挙 げることができるが、アニオン性の置換基は持たない。 本発明で言うアニオン性の置換基とは、負電荷を有した 置換基であり、中性あるいは弱アルカリ性条件下で解離 しやすい原子団、特に水素原子を有する置換基である。 例えば、スルホ基(-SO₃-)、硫酸基(-OSO₃-)、カルボキ シル基(-CO₂-)、リン酸基(-PO₃-)、アルキルスルフォニ ルカルバモイルアルキル基(例えばメタンスルフォニル カルバモイルメチル基)、アシルカルバモイルアルキル 基(例えば、アセチルカルバモイルメチル基)、アシル スルファモイルアルキル基(例えば、アセチルスルファ モイルメチル基)、アルキルスルフォニルスルファモイ ルアルキル基(例えばメタンスルフォニルスルファモイ ルメチル基)が挙げられる。 R11及びR12の具体例とし ては例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプ ロピル基、ブチル基、イソブチル基、ヘキシル基、オク 20 チル基、ドデシル基、オクタデシル基、ベンジル基、2 ーフェニルエチル基、アリル基、2ーヒドロキシエチル 基、3ーヒドロキシプロピル基、2ーメトキシエチル 基、2ーフェノキシエチル基、2ー(1ーナフトキシ) エチル基エトキシカルボニルメチル基、2ーベンジルオ キシカルボニルエチル基、2ーフェノキシカルボニルプ ロピル基、2ーアセチルエチル基、2ー(ピロリジンー 2ーオンー1ーイル) エチル基、テトラヒドロフルフリ ル基などが挙げられる。

【0017】R₁₁及びR₁₂は、両方ともR₁₃で表される ことがより好ましい。R13において、R14表す2価の連 結基は総炭素数10以下のアルキレン基がより好まし く、主鎖中に酸素原子、窒素原子あるいは硫黄原子を含 んでもよく、二重結合あるいは三重結合を含んでも良 い。また分岐していても、さらに置換基を有していても 良いが、アニオン性の置換基(上記のアニオン性置換基 の例として挙げたものを挙げることができる。例えばス ルホ基、カルボキシ基) は持たない。アルキレン基の好 ましい置換基としては 211及び 212の好ましい置換基と して挙げた置換基を挙げることができる。例えば、ハロ 40 ゲン原子、ヒドロキシ基、炭素数6以下のアルコキシ 基、炭素数8以下の置換されていてもよいアリール基 (例えば、フェニル基、トリル基等) 、複素環基 (例え ば、フリル基、チエニル基等)、炭素数8以下の置換さ れていてもよいアリールオキシ基(例えば、クロロフェ ノキシ基、フェノキシ基、ヒドロキシフェノキシ基)、 炭素数8以下のアシル基 (例えば、ベンゼンスルホニル 基、メタンスルホニル基、アセチル基、プロピオニル基 等)、炭素数6以下のアルコキシカルボニル基(例え ば、エトキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基

10

等)、シアノ基、炭素数6以下のアルキルチオ基 (例え ば、メチルチオ基、エチルチオ基等)、炭素数8以下の 置換されていてもよいアリールチオ基(例えば、フェニ ルチオ基、トリルチオ基等)、炭素数8以下の置換され ていてもよいカルバモイル基(例えば、カルバモイル 基、N-エチルカルバモイル基等)、アミノ基、アンモ ニウム基、炭素数8以下のアシルアミノ基 (例えば、ア セチルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基等) 等が挙 げられる。置換基は、一個以上有していてもよい。R14 が表す基の具体例としては、例えばメチレン基、エチレ ン基、トリメチレン基、アリレン基、テトラメチレン 基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基、メトキシエ チレン基、エトキシエチレン基、エチレンオキシ基、エ チレンチオ基、フェネチレン基、2ートリフルオロメチ ルエチレン基、2、2、3、3-テトラフルオロエチレ ン基、カルバモイルエチレン基、ヒドロキシエチレン 基、2-(2-ヒドロキシエトキシ)エチレン基等が挙げら れる。好ましくはメチレン基、エチレン基、トリメチレ ン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基、3ーメチ ルーテトラメチレン基、エチレンオキシ基である。

【0018】 Y11は好ましくは縮合五環以下のアリール 基、または複素芳香環基であり、さらに置換基を有して いても良いが、アニオン性の置換基(上記のアニオン性 置換基の例として挙げたものを挙げることができる。例 えばスルホ基、カルボキシ基)は有さない。好ましいア リール基はフェニル基、ナフチル基、アントラセニル基 等であり、好ましい複素芳香環基はピリジニウム基、キ ノリン基、イミダゾール基、ベンズイミダゾール基等で ある。アリール基および複素芳香環基の好ましい置換基 としては前述の Z11及び Z12の置換基として挙げた置換 基を挙げることができ、例えば、メチル基、エチル基、 プロピル基等の炭素数6以下の低級アルキル基、ハロゲ ン原子、ヒドロキシ基、炭素数6以下のアルコキシ基、 炭素数8以下の置換されていてもよいアリール基、複素 環基(例えば、フリル基、チエニル基等)、炭素数8以 下の置換されていてもよいアリールオキシ基(例えば、 クロロフェノキシ基、フェノキシ基、ヒドロキシフェノ キシ基)、炭素数8以下のアシル基(例えば、ベンゼン スルホニル基、メタンスルホニル基、アセチル基、プロ ピオニル基等)、炭素数6以下のアルコキシカルボニル 基(例えば、エトキシカルボニル基、ブトキシカルボニ ル基等)、シアノ基、炭素数6以下のアルキルチオ基 (例えば、メチルチオ基、エチルチオ基等)、炭素数8 以下の置換されていてもよいアリールチオ基(例えば、 フェニルチオ基、トリルチオ基等)、炭素数8以下の置 換されていてもよいカルバモイル基(例えば、カルバモ イル基、N-エチルカルバモイル基等)、アミノ基、ア ンモニウム基、炭素数8以下のアシルアミノ基 (例え ば、アセチルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基等) 50 等が挙げられる。置換基は、一個以上有していてもよ

い。一般式1中のL11、L12、L13、L14、L15、 L16、及びL17はそれぞれ独立にメチン基を表す。L11 ~L16で表されるメチン基は置換基を有していてもよ く、置換基としては例えば置換もしくは無置換の炭素数 1から15、好ましくは炭素数1から10、さらに好ま しくは炭素数1から5のアルキル基(例えばメチル基、 エチル基、2ーカルボキシルエチル基)、置換もしくは 無置換の炭素数6から20、好ましくは炭素数6から1 5、さらに好ましくは炭素数6から10のアリール基 換もしくは無置換の炭素数3から20、好ましくは炭素 数4から15、さらに好ましくは炭素数6から10の複 素環基(例えばN、Nージエチルバルビツール酸基)、 ハロゲン原子(例えば塩素、臭素、フッ素、ヨウ素)、 炭素数1から15、好ましくは炭素数1から10、さら に好ましくは炭素数1から5のアルコキシ基(例えばメ トキシ基、エトキシ基)、炭素数1から15、好ましく は炭素数1から10、さらに好ましくは炭素数1から5 のアルキルチオ基(例えばメチルチオ基、エチルチオ 基)、炭素数6から20、好ましくは炭素数6から1 5、さらに好ましくは炭素数6から10のアリールオキ シ基(例えばフェノキシ基)、炭素数6から20、好ま しくは炭素数6から15、さらに好ましくは炭素数6か ら10のアリールチオ基(例えばフェニルチオ基)、炭 素数0から15、好ましくは炭素数2から10、さらに 好ましくは炭素数4から10のアミノ基(例えば、N、 Nージフェニルアミノ基、Nーメチル-Nーフェニルア ミノ基、Nーメチルピペラジノ基)などが挙げられる。

また他のメチン基と環を形成してもよく、あるいは助色 団環を形成することもできる。

【0019】X11は色素のイオン電荷を中性にするため に必要な電荷均衡イオンを表す。典型的な陽イオンとし ては水素イオン (H⁺)、アルカリ金属イオン (例えば ナトリウムイオン、カリウムイオン、リチウムイオ ン)、アルカリ土類金属イオン(例えばカルシウムイオ ン) などの無機陽イオン、アンモニウムイオン (例えば アンモニウムイオン、テトラアルキルアンモニウムイオ (例えばフェニル基、o-カルボキシフェニル基)、置 10 ン、ピリジニウムイオン、エチルピリジニウムイオン) などの有機イオンが挙げられる。陰イオンは無機陰イオ ンあるいは有機陰イオンのいずれであってもよく、ハロ ゲン陰イオン(例えばフッ素イオン、塩素イオン、ョウ 素イオン)、置換アリールスルホン酸イオン(例えばp ートルエンスルホン酸イオン、p-クロルベンゼンスル ホン酸イオン)、アリールジスルホン酸イオン(例えば 1、3ーベンゼンジスルホン酸イオン、1、5ーナフタ レンジスルホン酸イオン、2、6ーナフタレンジスルホ ン酸イオン)、アルキル硫酸イオン(例えばメチル硫酸 20 イオン)、硫酸イオン、チオシアン酸イオン、過塩素酸 イオン、テトラフルオロホウ酸イオン、ピクリン酸イオ ン、酢酸イオン、トリフルオロメタンスルホン酸イオン が挙げられる。好ましくは陰イオンである。さらに、イ オン性ポリマーまたは色素と逆電荷を有する他の色素を 用いても良い。以下に具体的な色素の例示す。

[0020]

【化9】

S - 2

13 S -- 1

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2CH_3 & O \\
 & CH = C - CH = O \\
 & CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$Br^{\Theta}$$

S - 3

[0021]

【化10】

$$S - 4$$

CI
$$CH_2CH_3$$
 CH_2CH_3 CH_2 $CH_$

$$S-5$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2CH_3 & O \\
CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 & CH_2
\end{array}$$

S-6

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2CH_3 \\
 & O \\$$

[0022]

 Br^Θ

$$\overset{17}{\mathrm{S}-7}$$

$$S-7$$

$$S - 8$$

[0023]

【化12】

3 Br[⊖]

$$\begin{array}{c} 19 \\ S - 10 \end{array}$$

$$CI \longrightarrow \begin{matrix} O \\ \odot \\ N \\ CH_2 \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} CH_2 \\ CH_2 \\ CH_2 \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} CH_2 \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} CH_2 \\ CH_2 \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} CH_2 \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} CH_2 \\ CH_2 \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} CH_2 \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} CH_2 \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} CH_2 \\ CH_2 \end{matrix} \longrightarrow \begin{matrix} CH_2 \end{matrix} \longrightarrow$$

$$S - 11$$

$$S - 12$$

[0024]

40 【化13】

$$S - 13$$

$$\begin{array}{c|c}
S \\
CH_2 \\
CH_2 \\
CH_2
\end{array} \begin{array}{c}
CH_2
\end{array} \begin{array}{c}
S \\
CH_2
\end{array} \begin{array}{c}
S \\
CH_2
\end{array}$$

S - 14

S - 15

[0025]

40 【化14】

S - 17

S - 18

[0026]

【化15】

$$S - 19$$

S - 21

[0027]

【化16】

$$\begin{array}{c} 27 \\ S - 22 \end{array}$$

$$CI \longrightarrow S \longrightarrow CH_2CH_3 S \longrightarrow CI$$

$$N \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2$$

$$CH_2 \longrightarrow CH_2$$

$$S - 23$$

S - 24

[0028]

【化17】

S - 25

S - 26

$$\begin{array}{c|c} & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & &$$

S - 27

[0029]

【化18】

[0030] [化19]

$$S - 32$$

$$CH \longrightarrow S$$

$$CH_2 \qquad CH_2$$

$$CH_2 \qquad CH_2 \qquad H_3C \longrightarrow SO_3^{\epsilon}$$

$$H_3C - H_2C - O$$

$$O - CH_2 - CH_3$$

S - 33

S - 34

$$CI \xrightarrow{S} CH = C - CH \xrightarrow{S} CI$$

$$CH_2 \qquad CH_2 \qquad CH_2 \qquad CO_3$$

【0031】一般式2中Z21及びZ22は、同一でも異な っていてもよく、5員または6員の含窒素複素環核形成 原子群を表し、好ましい含窒素複素環としては Z11及び Z₁₂の形成する好ましい含窒素複素環として挙げた含窒 素複素環を挙げることができる。また Z21及び Z22が表 す含窒素複素環核は置換基を一個以上有していてもよ く、好ましい置換基の例としては、前述のZ11およびZ 12が有していてもよい、好ましい置換基として挙げた置 換基が挙げられる。 Z 21及び Z 22が表す含窒素複素環核 の具体例としては、前記のZ11およびZ12が表す含窒素 複素環核の具体例として挙げたものを挙げることができ

【0032】R21およびR22はアルキル基を表す。ただ

の置換基(上記のアニオン性置換基の例として挙げたも のを挙げることができる。例えばスルホ基、カルボキシ 基)を有することが必須である。好ましいアルキル基と しては一般式1中のR11及びR12の好ましいアルキル基 と同じアルキル基を挙げることができる。RziおよびR 22の少なくとも一方はR23で表され、さらにR21および R₂₂のいずれもR₂₃で表されることがより好ましい。R 23においてR24は単に結合を表すか、または2価の連結 基であり、好ましい連結基としてはアニオン性の置換基 (上記のアニオン性置換基の例として挙げたものを挙げ ることができる。例えばスルホ基、カルボキシ基)を有 していてもよいこと以外はR14の好ましい連結基として 挙げた連結基と同じ連結基を挙げることができる。Y21 しR21及びR22はいずれも少なくとも1つのアニオン性 50 はアリール基、または複素芳香環基であり、好ましいア

リール基、複素環基としてはアニオン性の置換基(上記のアニオン性置換基の例として挙げたものを挙げることができる。例えばスルホ基、カルボキシ基)を有していてもよいこと以外はY11の好ましいアリール基、複素環基を挙げることができる。R23においてはアニオン性の置換基の置換位置はR24でもY21でもよく、あるいは両方に置換されていてもよい。またR24あるいはY21のどちらか一方に複数のアニオン性置換基を有していても良い。L21、L22、L23、L24、L25、L26、及びL27はそれぞれ独立にメチ 10ン基を表す。L21~L26は置換基を有していてもよく、

好ましい置換基としては前述の L_{11} ~ L_{16} の好ましい置換基として挙げた置換基を挙げることができる。また他のメチン基と環を形成してもよく、あるいは助色団環を形成することもできる。 X_{21} は色素のイオン電荷を中性にするために必要な電荷均衡イオンを表す。電荷均衡イオンとしては X_{11} の例として挙げたものを用いることができるが、好ましくは陽イオンである。 M_{21} は分子の電荷を中和するのに必要な0以上8以下の数を表す。以下に具体的な色素の例を示す。

[0033]

【化20】

Na[⊙]

38

[0034]

【化21】

$$^{39}_{\rm S} - 39$$

$$S - 39$$

$$\begin{array}{c|c} S-40 \\ \hline \\ CI \\ CI \\ \hline \\ CI \\ \hline \\ CH_2 \\ \hline \\ CH=CH-CH= \\ \hline \\ \\ CH_2 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ SO_3 \\ \hline \\ \end{array}$$

S - 41

$$\begin{array}{c} CH_3 & CH_3 \\ CH_2 & CH_2 \\ \end{array}$$

$$CI \longrightarrow N \\ CH = CH - CH = CH - CH = CH_2 \\ CH_2 & CH_2 \\ CH_2 & CH_2 \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CI \\ CI \\ CH_2 & CH_2 \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CI \\ CH_2 & CH_2 \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CI \\ CH_2 & CH_2 \\ \end{array}$$

[0035]

【化22】

S - 43

[0036]

$$S - 46$$

$$\begin{array}{c|c} S-47 \\ \hline \\ O_3S \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} CH \\ CH_2 \\ CH_$$

[0037]

【化24】 40

$$S - 48$$

$$^{\circ}O_3S$$
 $\overset{\overset{\circ}{C}H_2}{\bigcirc}$
 SO_3^{\ominus}

$$S - 49$$

$$S - 50$$

[0038] [化25]

$$\begin{array}{r} 47 \\ S - 51 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2CH_3 & O \\
 & CH_2CH_3 & O \\
 & CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$S - 52$$

$$\begin{array}{c|cccc}
CH_2CH_3 & O & & \\
CH_2CH_2 & CH_2 & & \\
CH_2 & CH_2$$

S - 53

[0039]

【化26】

$$\begin{array}{c|c}
O & CH_2CH_3 & O \\
O & CH = C - CH = C \\
N & CH_2 & CH_2 \\
O_3S & SO_3 & N - CH_2CH_3
\end{array}$$

$$S - 55$$

$$\begin{array}{c|c}
S & CH_2CH_3 & S \\
 & CH = C - CH = \\
 & CH_2 & CH_2 \\
 & CH_2 &$$

S - 56

[0040]

【化27】

$$CI \xrightarrow{S} CH_{2}CH_{3} S$$

$$CH_{2}CH_{3} S$$

$$CH_{2}CH_{2} CH_{2}$$

$$CH_{2} CH_{2}$$

$$CH_{2} CH_{2} CH_{2}$$

$$CH_{2} CH_{2} CH_{3}$$

$$CH_{2} CH_{2} CH_{2}$$

$$CH_{3} CH_{2} CH_{2}$$

$$CH_{4} CH_{2} CH_{2}$$

$$CH_{2} CH_{2} CH_{2}$$

$$CH_{2} CH_{2} CH_{2}$$

$$S - 58$$

$$CI \xrightarrow{O} CH_2CH_3 S$$

$$CH_2CH_2 CH_2$$

$$CH_2 CH_2$$

$$CH_2 CH_2$$

$$CH_2 CH_2$$

$$CH_2 CH_2$$

$$CH_2 CH_3$$

$$CH_2 CH_3$$

S - 59

$$\begin{array}{c|c}
O & CH_2CH_3 \\
O & CH = C - CH = CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
O & CH_2CH_3 \\
O & CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 & CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 & CH_2
\end{array}$$

[0041]

【化28】

$$\frac{53}{S - 60}$$

$$S - 61$$

S - 62

$$\begin{array}{c|c}
CH_2CH_3 & O \\
CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 & CH_2
\end{array}$$

[0042]

【化29】

$$\frac{55}{S - 63}$$

$$S - 64$$

S - 65

$$\begin{array}{c|c}
CH_2CH_3 & O \\
CH_2 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 & CH_2
\end{array}$$

[0043]

【化30】

57
 S -66

$$S - 67$$

S - 68

【化31】 40

[0044]

$$\begin{array}{c|c} S-69 \\ & & \\ &$$

$$S - 70$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{3}$$

【0045】本特許において構造を特に限定していない 増感色素は、シアニン色素、メロシアニン色素、複合シ アニン色素、ホロポーラーシアニン色素、ヘミシアニン 色素、スチリル色素およびヘミオキソノール色素などを 用いることができる。特に有用な色素はシアニン色素で ある。

59

【0046】これらの色素類には、塩基性異節環核としてシアニン色素類に通常利用される核のいずれをも適用 30できる。すなわち、ピロリン核、トキサゾリン核、チアゾール核、ピロール核、オキサゾール核、チアゾール核、セレナゾール核、イミグゾール核、テトラゾール核、ピリジン核など;これらの核に脂環式炭化水素環が融合した核;およびこれらの核に芳香族炭化水素環が融合した核、すなわち、インドレニン核、ベンズインドレニン核、インドール核、ベンズオキサドール核、ナフトオキサゾール核、ベンズチアゾール核、ナフトチアゾール核、ベンブセレナゾール核、ベンゾイミダゾール核、キノリン核などが適用できる。これらの核は炭素原子上 40に置換されていてもよい。

【0047】メロシアニン色素または複合メロシアニン色素にはケトメチレン構造を有する核としてビラゾリンー5ーオン核、チオヒダントイン核、2ーチオオキサゾリジンー2、4ージオン核、チアゾリジンー2、4ージオン核、ローダニン核、チオバルビツール酸核、2ーチオセレナゾリンー2、4ージオン核などの5~6員異節環核を適用することができる。

【0048】例えばリサーチ・ディスクロージャー17 643、第23頁IV項(1978年12月)に記載され 50 た化合物または引用された文献に記載された化合物を用いることができる。より具体的には以下の化合物(色素)を用いることができる。

a:5,5' -ジクロロー3,3' -ジエチルチアシア ニン臭化物、

b:5, 5' -ジクロロー3, 3' -ジ (4-スルホブ チル) -チアシアニンNa塩、

c:5-メトキシー4,5-ベンゾー3,3'-ジ(3-スルホプロピル)チアシアニンNa塩、

d:5, 5' ージクロロー3, 3' ージエチルセレナシアニン沃化物、

e:5,5' -ジクロロー9-エチルー3,3' -ジ (3-スルホプロピル) チアカルボシアニンピリジニウム塩、

f:アンヒドロー5,5'-ジクロロー9-エチルー3-(4-スルホブチル)-3'-エチル水酸化物、

g:1, 1-ジエチル-2, 2'-シアニン臭化物、

h: 1, 1-ジペンチル-2, 2'-シアニン過塩素酸、

i:9-メチルー3, 3' ージ (4-スルホブチル) ー チアカルボシアニンピリジニウム塩、

j:5,5'-ジフェニル-9-エチル-3,3'-ジ (2-スルホエチル)-オキサカルボシアニンNa塩、

k: 5-000-5'-7x= $\nu-9$ -x+ $\nu-3$ -

1:5,5'-ジクロロー9-エチルー3,3'-ジ (3-スルホプロピル)オキサカルボシアニンNa塩、

m:5,5'-ジクロロー6,6'-ジクロロ.-1, 1'-ジエチルー3,3'-ジ(3-スルホプロピル) イミダカルボシアニンNa塩、

n:5, 5'-3(3-スルホプロピル) チアカルボシアニンNa塩。 本発明に用いる増感色素を本発明のハロゲン化銀写真乳 剤中に含有せしめるには、それらを直接乳剤中に分散し てもよいし、或いは水、メタノール、エタノール、プロ パノール、アセトン、メチルセルソルブ、2,2,3, 3ーテトラフルオロプロパノール、2,2,2ートリフ 10 ルオロエタノール、3-メトキシ-1-プロパノール、 3-メトキシー1-ブタノール、1-メトキシー2-プ ロパノール、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、 N、N-ジメチルホルムアミド等の溶媒の単独もしくは 混合溶媒に溶解して乳剤に添加してもよい。また、米国 特許3,469,987号明細書等に記載のごとき、色 素を揮発性の有機溶剤に溶解し、該溶液を水または親水 性コロイド中に分散し、この分散物を乳剤中へ添加する 方法、特公昭46-24、185号等に記載のごとき、 水不溶性色素を溶解することなしに水溶性溶剤中に分散 20 させ、この分散物を乳剤中へ添加する方法、特公昭44 -23,389号、特公昭44-27,555号、特公 昭57-22,091号等に記載されているごとき、色 素を酸に溶解し、該溶液を乳剤中へ添加したり、酸また は塩基を共存させて水溶液とし乳剤中へ添加する方法、 米国特許3,822,135号、米国特許4,006, 025号明細書等に記載のごとき、界面活性剤を共存さ せて水溶液あるいはコロイド分散物としたものを乳剤中 へ添加する方法、特開昭53-102, 733号、特開 昭58-105, 141号に記載のごとき、親水性コロ 30 イド中に色素を直接分散させ、その分散物を乳剤中へ添 加する方法、特開昭51-74,624号に記載のごと き、レッドシフトさせる化合物を用いて色素を溶解し、 該溶液を乳剤中へ添加する方法等を用いる事も出来る。 また、溶解に超音波を使用することも出来る。

【0049】本発明に用いられる一般式1及び一般式2で表される増感色素は、例えば、特開昭52-104、917号、特公昭43-25,652号、特公昭57-22,368号等の明細書や、F.M. Hamer、The Chemistry of Heterocyclic Compounds, Vol. 18, The Cyanine Dyes and Related Compounds, A. Weissberger ed., Interscience, New York, 1964、D.M. Sturmer. The Chemistry of HeterocyclicCompounds, Vol. 30, A. Weissberger and E. C. Taylor ed., John Willy, New York, p. 441、特願平2-270,164号等を参照すれば合成できる。

【0050】本発明において使用する増感色素の総添加量のうちの30%以上がアニオン性のシアニン色素であり、かつ30%以上がカチオン性のシアニン色素であることが好ましい。色素の添加は数種の色素をあらかじめ 50

混合して乳剤に添加してもよいが、カチオン性のシアニン色素とアニオン性のシアニン色素は分割して添加することが好ましい。また好ましくはカチオン性のシアニン色素を先に添加することであり、より好ましくは一般式1で表されるカチオン色素を飽和被覆量の80%以上に相当する量を添加した後、アニオン性のシアニン色素を添加することであり、特に好ましくは一般式1で表されるカチオン色素を飽和被覆量の80%以上に相当する量を添加した後、一般式2で表されるアニオン色素を飽和被覆量の50%以上に相当する量を添加することである。

【0051】色素を分割して添加する場合には、後から 添加する色素のゼラチン乾膜中での蛍光収率は好ましく は0.5以上であり、さらに0.8以上であることが好 ましい。また後から添加する色素の還元電位が先に添加 する色素の還元電位と等しいかあるいは卑である、さら にO. O3V以上卑であることがより好ましい。また後 から添加する酸化電位が先に添加する色素の酸化電位よ り O. O 1 V 以上卑である、さらに O. O 3 V 以上卑で あることがより好ましい。色素の添加は乳剤調製時のい かなる時期に添加してもよい。色素の添加温度は何度で もよいが、色素添加時の乳剤温度は好ましくは10℃以 上75℃以下、特に好ましくは30℃以上65℃以下で ある。本発明で用いられる乳剤は未化学増感でもよい が、化学増感してあることが好ましい。色素の全添加量 が化学増感前に添加されてもよいし、化学増感後に添加 されてもよいが、好ましくは添加色素の一部を添加した 後に化学増感を行い、その後残りの色素を添加すること でより最適に化学増感が可能となる。

【0052】化学増感方法としては、いわゆる金化合物 による金増感法(例えば、米国特許2,448,060 号、同3,320,069号) またはイリジウム、白 金、ロジウム、パラジウム等の金属による増感法 (例え ば、米国特許2,448,060号、同2,566,2 45号、同2、566,263号)、或いは含硫黄化合 物を用いる硫黄増感法(例えば、米国特許2,222, 264号)、セレン化合物を用いるセレン増感法、或い は、錫塩類、二酸化チオ尿素、ポリアミン等による還元 増感法(例えば、米国特許2,487,850号、同 2,518,698号、同2,521,925号)、或 いはこれらの二つ以上の組み合わせを用いる事ができ る。本発明のハロゲン化銀写真乳剤は、金増感または硫 黄増感、或いはこれらの併用がより好ましい。好ましい 金増感剤及び硫黄増感剤の添加量は、各々銀1モル当た り $1 \times 10^{-7} \sim 1 \times 10^{-2}$ モルであり、より好ましくは 5×10⁻⁶~1×10⁻³である。金増感と硫黄増感の併 用の場合の金増感剤と硫黄増感剤の好ましい比率はモル 比で1:3~3:1であり、より好ましくは1:2~ 2:1である。本発明の化学増感を行う温度としては、 30℃から90℃の間の任意の温度から選択できる。ま

た、化学増感を行う際のpHは、4.5から9.0、好ましくは5.0から7.0の範囲で行われる。化学増感の時間は、温度、化学増感剤の種類及び使用量、pH等で変わるため、一概に決められないが、数分から数時間の間で任意に選ぶことができ、通常は10分から200分の間で行われる。

【0053】本発明において感光機構をつかさどる写真 乳剤にはハロゲン化銀として臭化銀、ヨウ臭化銀、塩臭 化銀、ヨウ化銀、ヨウ塩化銀、ヨウ臭塩化銀、塩化銀の いずれを用いてもよいが、乳剤最外表面のハロゲン組成 10 が 0. 1 m o 1 %以上、さらに好ましくは 1 m o 1 %以 上、特に好ましくは5mo1%以上のヨードを含むこと によりより強固な多層吸着構造が構築できる。粒子サイ ズ分布は、広くても狭くてもいずれでもよいが、狭い方 がよりこのましい。写真乳剤のハロゲン化銀粒子は、立 方体、八面体、十四面体、斜方十二面体のような規則的 (regular) な結晶体を有するもの、また球状、板状な どのような変則的(irregular)な結晶形をもつもの、 高次の面((hkl)面)をもつもの、あるいはこれら の結晶形の粒子の混合からなってもよいが、好ましくは 20 平板状粒子であり、特に好ましくは10以上、さらに好 ましくは20以上の粒子である。ここで言うアスペクト 比とは平板状粒子の円相当径を厚みで割った値である。 高次の面を持つ粒子についてはJournal of Imaging Sci ence誌、第30巻 (1986年) の247頁から254 頁を参照することができる。また、本発明に用いられる ハロゲン化銀写真乳剤は、上記のハロゲン化銀粒子を単 独または複数混合して含有していても良い。ハロゲン化 銀粒子は、内部と表層が異なる相をもっていても、接合 構造を有するような多相構造であっても、粒子表面に局 30 在相を有するものであっても、あるいは粒子全体が均一 な相から成っていても良い。またそれらが混在していて もよい。これら各種の乳剤は潜像を主として表面に形成 する表面潜像型でも、粒子内部に形成する内部潜像型の いずれでもよい。

【0054】本発明に用いられる写真乳剤は、グラフキデ著「写真の化学と物理」(P. Glafkides, Chemie et Physique Photographique, Paul Montel, 1967.)、ダフイン著「写真乳剤化学」(G. F. Daffin, Photographic Emulsion Chemistry, Focal Press, 1966.)、ゼリクマン 40 ら著「写真乳剤の製造と塗布」(V. L. Zelikman et al.、Making and Coating Photographic Emulsion, Focal Press, 1964.)、F. H. Claes et al., The Journal of Photographic Science,(21)39~50, 1973.及びF. H. Claes et al., The Journal of Photographic Science,(21)85~92,1973.等の文献、特公昭55-42,737号、米国特許第4、400,463号、米国特許第4、801,523号、特開昭62-218,959号、同63-213,836号、同63-218,938号、特願昭62-291,487号等の明細書に記載された50

方法を用いて調製する事ができる。即ち、酸性法、中性法、アンモニア法等のいずれでもよく、また可溶性銀塩と可溶性ハロゲン塩を反応させる形式としては片側混合法、同時混合法、それらの組み合わせなどのいずれを用いてもよい。粒子を銀過剰の下において形成させる方法(いわゆる逆混合法)を用いる事もできる。同時混合法の一つの形式として、ハロゲン化銀の生成する液相中のpAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジェット法を用いる事もできる。この方法によると、結晶形が規則的で粒子サイズが均一に近いハロゲン化銀写真乳剤が得られる。

【0055】更に、ハロゲン化銀粒子形成過程が終了す るまでの間に既に形成されているハロゲン化銀に変換す る過程を含むいわゆるコンバージョン法によって調製し た乳剤や、ハロゲン化銀粒子形成過程の終了後に同様の ハロゲン変換を施した乳剤もまた用いる事ができる。 【0056】本発明のハロゲン化銀粒子の製造時に、ハ ロゲン化銀溶剤を用いても良い。しばしば用いられるハ ロゲン化銀溶剤としては、例えば、チオエーテル化合物 (例えば米国特許3, 271, 157号、同3, 57 4,628号、同3,704,130号、同4,27 6,347号等)、チオン化合物及びチオ尿素化合物 (例えば特開昭53-144, 319号、同53-8 2,408号、同55-77、737号等)、アミン化 合物(例えば特開昭54-100,717号等)などを 挙げる事ができ、これらを用いる事ができる。また、ア ンモニアも悪作用を伴わない範囲で使用する事ができ る。本発明のハロゲン化銀粒子の製造時に、粒子成長を 速めるために、添加する銀塩溶液(例えば、硝酸銀水溶 液)とハロゲン化物溶液 (例えば、食塩水溶液) の添加 速度、添加量、添加濃度を時間に従って上昇させる方法 が好ましくもちいられる。これらの方法に関しては、例 えば、英国特許1,335,925号、米国特許3,6 72,900号、同3,650,757号、同4,24 2, 445号、特開昭55-142, 329号、同55 -158, 124号、同55-113, 927号、同5 8-113,928号、同58-111,934号、同 58-111,936号等の記載を参考にする事が出来 る。

【0057】ハロゲン化銀粒子形成または物理熟成の過程に於いて、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、レニウム塩、ルテニウム塩、イリジウム塩またはその錯塩、ロジウム塩またはその錯塩、サ塩またはその錯塩、ロジウム塩、ロジウム塩、カリジウム塩、ロジウム塩、または鉄塩がより好ましい。これらの添加量としては、必要に応じ任意の量を添加できるが、例えば、イリジウム塩(例えば、NasIrCle、NazIrCle、NazIrCle、NazIrCle、NazIrCle、NazIrCle、NazIrCle、

ロジウム塩 (例えば、RhCl3、K3Rh (CN) 6

等)は銀1モル当たり1×10⁻⁸以上、1×10⁻⁶以下 の範囲の量が望ましい。

【0058】本発明には種々のカラーカプラーを使用す る事ができ、その具体例は前出のリサーチ・ディスクロ ージャーNo. 17643、VII -C~G、及び同N o. 307105、VII - C~Gに記載された特許等に 記載されているが、バラスト基とよばれる疎水性基を有 する非拡散性のもの、またはポリマー化されたものが望 ましい。カプラーは、銀イオンに対し4当量性或いは2 当量性のどちらでもよい。また、色補正の効果をもつカ 10 ラードカプラー、或いは、現像に伴って現像抑制剤を放 出するカプラー(いわゆる DIRカプラー)を含んでも良 い。また、カップリング反応の生成物が無色であって、 現像抑制剤を放出する無呈色 DIRカップリング化合物を 含んでも良い。本発明に於いて好ましく使用されるカプ ラーとしては、例えば、シアンカプラーとしては、ナフ トール系カプラー、フェノール系カプラー等があるが、 米国特許 2,369.929号、同 2,772,162号、同 2,801,171 号、同 2,895,826号、同 3,446,622号、同 3,758,308 号、同 3,772,002号、同 4,052,212号、同 4,126,396 号、同 4,146,396号、同 4,228,233号、同 4,254,212 号、同 4,296,199号、同 4,296,200号、同 4,327,173 号、同 4,333,999号、同 4,334,011号、同 4,343,011 号、同 4,427,767号、同 4,451,559号、同 4,690,889 号、同 4,775,616号、西独特許公開 3,329,729号、欧州 特許 121,365A 号、同 249,453A 号、特開昭 61-42,658 号等に記載のカプラーがより好ましい。マゼンタカプラ ーとしては、米国特許 4,500,630号等に記載のイミダゾ [1,2-b] ピラゾール類、米国特許 4,540,654号等に記 載のピラゾロ〔1,5-b〕〔1,2,4〕 トリアゾール類は特 30 に好ましい。その他、特開昭 61-65,245号に記載されて いるような分岐アルキル基がピラゾロトリアゾール環の 2位、3位または6位に直結したピラゾロトリアゾール カプラー、特開昭 61-65,246号に記載されているような 分子内にスルホンアミド基を含んだピラゾロアゾールカ プラー、特開昭 61-147,254 号に記載されているような アルコキシフェニルスルホンアミドバラスト基をもつピ ラゾロアゾールカプラーや欧州特許(公開) 226,849号 や同 294,785号に記載されたような 6位にアルコキシ基 やアリーロキシ基をもつピラゾロトリアゾールカプラー 40 の使用が好ましく、その他、米国特許 3,061,432号、同 3,725,067号、同 4,310,619号、同 4,351,897号、同 4,556,630号、欧州特許 73,636 号、特開昭 55-118,034 号、同 60-35, 730号、同 60-43, 659号、同 60-185, 951 号、同 61-72,238号、国際公開 WO88/04795 号、及び リサーチ・ディスクロージャーNo. 24220、同N o. 24230に記載の特許等に記載のカプラーがより 好ましい。イエローカプラーとしては、例えば、米国特 許 3,933,501号、同 3,973,968号、同 4,022,620号、同 4,248,961号、同 4,314,023号、同 4,326,024号、同

4.401,752号、同 4,511,649号、欧州特許 249,473A 号、特公昭 58-10,739号、英国特許 1,425,020号、同 1,476,760号等に、記載のカプラーがより好ましく、ピバロイルアセトアニリド類の使用がより好ましい。上記、本発明に於いて、好ましく使用され得るカプラーは、特開平 2-248,945号に好ましいカプラーとして詳述されているカプラーと同様のカプラーであり、上記、本発明に於いて、好ましく使用され得るカプラーの具体例としては、同 2-248,945号 22~29頁に記載されたカプラー具体例と同じ化合物が挙げられる。

【0059】ポリマー化された色素形成カプラーの典型 例としては、米国特許 3,451,820号、同 4,080,211号、 同 4,367,282号、同 4,409,320号、同 4,576,910号、欧 州特許 341,188A 号、英国特許 2,102,137号等に記載さ れており、それらの使用がより好ましい。発色色素が適 度な拡散性を有するカプラーとしては、米国特許 4.36 6,237号、欧州特許 96,570 号、英国特許 2,125,570 号、西独特許公開 3,234,533号に記載のものが好まし い。発色色素の不要吸収を補正するためのカラード・カ 20 プラーは、リサーチ・ディスクロージャーNo. 176 43、VII - G項、同No. 307105、VII G項に 記載された特許、米国特許 4,004,929号、同 4,138,258 号、同 4,163,670号、英国特許 1,146,368号、特公昭 5 7-39413 号に記載のものが好ましい。また、米国特許 4,774,181号に記載のカップリング時に放出される蛍光 色素により発色色素の不要吸収を補正するカプラーや米 国特許 4,777,120号に記載の現像主薬と反応して色素を 形成しうる色素プレカーサー基を離脱基として有するカ プラーを用いることも好ましい。

【0060】カップリングに伴って写真的に有用な残基を放出する化合物もまた本発明で好ましく使用できる。現像抑制剤を放出するDIRカプラーは、前述のRD. No. 17643、VIIーF項、同No. 307105、VIIーF項に記載された特許、特開昭57-151944号、同57-154234号、同60-184248号、同63-37346号、同63-37350号、米国特許4,248,962号、同4,782,012号に記載されたものが好ましい。現像時に画像状に造核剤もしくは現像促進剤を放出するカプラーとしては、特開昭59-157638号、同59-170840号、英国特許2,097,140号、同2,131,188号に記載されたものが好ましい。また、特開昭60-107029号、同60-252340号、特開平1-44940号、同1-45687号に記載の現像薬の酸化体との酸化還元反応により、被らせ剤、現像促進剤、ハロゲン化銀溶剤などを放出する化合物も好ましい。

【0061】その他、本発明の感光材料に用いることのできる化合物としては、米国特許 4,130,427号などに記載の競争カプラー、米国特許 4,283,472号、同 4,338,3 93号、同 4,310,618号などに記載の多等量カプラー、特開昭 60-185950号、同 62-24252 号などに記載のDIR レドックス化合物放出カプラー、DIRカプラー放出カ

プラー、DIRカプラー放出レドックス化合物もしくは DIRレドックス放出レドックス化合物、欧州特許 17 3,302A 号、同 313,308A 号などに記載の離脱後復色する色素を放出するカプラー、RD.No.11449、同No.24241に記載された特許並びに特開昭 61-201247号等に記載の漂白促進剤放出カプラー、米国特許4、555,477号などに記載のリガンド放出カプラー、特開昭 63-75747 号等に記載のロイコ色素を放出するカプラー、米国特許4,774,181号などに記載の蛍光色素を放出するカプラー等が挙げられる。

【0062】前記カプラー等は、感光材料に求められる 特性を満足するために同一層に二種類以上を併用するこ ともできるし、同一の化合物を異なった二層以上に添加 することも、勿論差し支えない。前記カプラーは、感光 層を構成するハロゲン化銀写真乳剤層中に、通常ハロゲ ン化銀 1モル当たり 0.1~1.0 モル、好ましくは 0.1~ 0.5 モル含有される。本発明に於いて、前記カプラーを 感光層に添加するためには、公知の種々の技術を適用す ることができる。通常、オイルプロテクト法として公知 の水中油滴分散法により添加することが出来、溶媒に溶 20 解した後、界面活性剤を含むゼラチン水溶液中に乳化分 散させる。或いは、界面活性剤を含むカプラー溶液中に 水或いはゼラチン水溶液を加え、転相を伴って水中油滴 分散物としてもよい。また、アルカリ可溶性のカプラー は、いわゆるフィッシャー分散法によっても分散でき る。カプラー分散物から、蒸留、ヌードル水洗或いは限 外濾過などの方法により、低沸点有機溶媒を除去した 後、写真乳剤と混合しても良い。このようなカプラーの 分散媒としては誘電率 (25℃ 2~20、屈折率 (25℃ 1.5 ~1.7 の高沸点有機溶媒及び/または水不溶性高分子化 30 合物を使用するのが好ましい。好ましい高沸点有機溶媒 としては、前述の特開平 2-248,945号の 30 頁に記載さ れているような溶媒が用いられるが、融点が 100℃以 下、沸点が 140℃以上の水と非混和性の化合物で、カプ ラーの良溶媒であれば使用できる。高沸点有機溶媒の融 点は好ましくは 80 ℃以下であり、沸点は、好ましくは 160℃以上、より好ましくは 170℃以上である。これら の高沸点有機溶媒の詳細については、特開昭 62-215,27 2 号の 137頁右下欄~144 頁右上欄に記載されている。 また、これらのカプラーは前記の高沸点有機溶媒の存在 40 下で、または不存在下でローダブルラテックスポリマー (例えば、米国特許 4,203,716号) に含浸させて、また は水不溶性且つ有機溶媒可溶性のポリマーに溶かして親 水性コロイド水溶液に乳化分散させることができる。好 ましくは国際公開WO 88/00723 号 12~30頁に記載の 単独重合体または共重合体が用いられ、特にアクリルア ミド系ポリマーの使用が色像安定化等の上で好ましい。 【0063】また、前述のカプラーとともに、特に下記 のような化合物を使用することが好ましい。即ち、発色 現像後に残存する芳香族アミン系現像主薬と化学結合し 50

て、化学的に不活性で且つ実質的に無色の化合物を生成 する化合物及び/または発色現像後に残存する芳香族ア ミン系発色現像主薬の酸化体と結合して、化学的に不活 性で且つ実質的に無色の化合物を生成する化合物を同時 または単独に用いることが、例えば、処理後の保存中に 於ける膜中残存発色現像主薬ないしその酸化体とカプラ ーとの反応による発色色素生成によるステイン発生その 他の副作用を防止する上で好ましい。かかる化合物及び その好ましい条件については、特開平 2-248,945号 31 10 ~32頁に詳述されており、前者の化合物の好ましい具体 例としては、特開昭 63-158,545 号、同 62-283,338 号、特願昭 62-158,342 号、欧州特許公開EP 277,589 号、同 298,321号等に記載されている化合物が挙げら れ、後者の化合物の好ましい具体例としては、特開昭 6 2-143,048 号、同 62-229,145 号、欧州公開特許EP 2 55,722号、特願昭 62-158,342 号、特願昭 62-214,681 号、特願昭 63-136,724 号、欧州特許公開 277,589号、 同 298,321号等に記載されている化合物が挙げられる。 また、前記の前者の化合物と後者の化合物との組み合わ せの詳細については、欧州特許公開 277,589号に記載さ れている。

【0064】本発明に係る乳剤を含有したハロゲン化銀 写真感光材料のハロゲン化乳剤層または/及び他の親水 性コロイド層には、画像鮮鋭度やセーフライト安全性を より高めたり、混色をより防ぐなどの目的の為に染料を 用いても良い。染料は上記の乳剤が含有された層であっ ても、含有されてない層であっても良いが、好ましくは 特定の層に固定するのが良い。そのためには染料をコロ イド層中に耐拡散性状態で含有させ、且つ現像処理の過 程で脱色できるよう用いる。第1にはpH7の水に実質 的に不溶であり、pH7以上の水に可溶となる染料の微 粒子分散物を用いることである。第2には、酸性染料 を、カチオンサイトを提供するポリマーまたはポリマー ラテックスとともに用いることである。第1及び第2の 方法には、特開昭 63-197,947 号明細書に記載の一般式 (VI) 及び(VII) によって表される染料が有用で ある。特に、第1の方法には、カルボキシ基を持つ染料 が有用である。

【0065】本発明の感光材料中には、フェネチルアルコールや特開昭 62-272248号、同 63-257747号、特開平1-80941号に記載の1,2ーベンズイソチアゾリンー3ーオン、nーブチルーpーヒドロキシベンゾエート、フェノール、4ークロロー3,5ージメチルフェノール、2ーフェノキシエタノール、2-(4ーチアゾリル)ベンズイミダゾール等の各種の防腐剤もしくは防黴剤を添加することが好ましい。

【0066】本発明の写真感光材料のその他の添加剤に 関しては、特に制限は無く、例えば、リサーチ・ディス クロージャー誌(Reserch Disclosure) 176巻アイテム 17643(RD17643)、同187巻アイテム18716

(RD18716) 及び308巻アイテム308119 (RD30811 9) の記載を参考にすることができる。 R D 1 7 6 4 3 及 びRD18716に於ける各種添加剤の記載箇所を以下*

*にリスト化して示す。 [0067]

	·添加剤種類	RD17643	RD18716	RD308119
1	化学增感剤	23頁	648頁右欄	996頁
2	感度上昇剤		同上	
3	分光增感剤、強色増感剤	23~24頁	648頁右欄	996頁右欄
			~649頁右欄	~998頁右欄
4	増白剤	24頁		998頁右欄
5	被り防止剤、安定化剤	24~25頁	649頁右欄	998頁右欄
				~1000頁右欄
6	光吸収剤、フィルター 染料、	25~26頁	649頁右欄	1003頁左欄
	紫外線吸収剤		~650頁左欄	~1003頁右欄
7	ステイン防止剤	25頁右欄	650頁左欄	1002 頁右欄
			~右欄	
8	色素画像安定剤	25頁		1002頁右欄
9	硬膜剤	26頁	651頁左欄	1004頁右欄
				~1005頁左欄
10	バインダー	26頁	同上	1003頁右欄
				~1004頁右欄
11	可塑剤、潤滑剤	27頁	650頁右欄	1006頁左欄
				~1006頁右欄
12	塗布助剤、表面活性剤	26~27頁	同上	1005頁左欄
				~1006頁左欄
13	スタチック防止剤	27頁	同上	1006頁右欄
				~1007頁左欄
14	マット剤			1008頁左欄

【0068】本発明の写真感光材料は、例えば、撮影用 黒白及びカラーネガフィルム(一般用、映画用)、カラ 一反転フィルム (スライド用、映画用)、白黒及びカラ 30 チルーp-アミノフェノール)等の公知の現像主薬を単独 一印画紙、カラーポジフィルム(映画用)、カラー反転 印画紙、熱現像用白黒及びカラー感光材料、製版用黒白 及びカラー写真感光材料(リスフィルム、スキャナーフ ィルム等)、白黒及びカラー医療用及び工業用感光材 料、白黒及びカラー拡散転写感光材料(DTR)等に適 用できるが、特にカラーペーパーに好ましく用いる事が できる。

【0069】本発明に使用できる適当な支持体、例え ば、前述のRD. No. 17643 の28頁、同No. 18716の647 頁 右欄から648 頁左欄及び同No. 307105 の879 頁に記載さ 40 3-メチル-N-エチル-N-β-メトキシエチルアニリン等) れている。

【0070】本発明を用いた感光材料の写真処理には、 公知の方法のいずれをも用いることができるし、処理液 には公知のものを用いることができる。また、処理温度 は、通常、18℃から50℃の間に選ばれるが、18℃ より低い温度、または50℃を越える温度としてもよ い。目的に応じ、銀画像を形成する現像処理(黒白写真 処理)、或いは、色素像を形成すべき現像処理からなる カラー写真処理のいずれをも適用する事ができる。黒白

ロキノン)、3-ピラゾリドン類(例えば、1-フェニル-3 -ピラゾリドン)、アミノフェノール類(例えば、N-メ 或いは組み合わせて用いることができる。カラー現像液 は、一般に、発色現像主薬をふくむアルカリ性水溶液か らなる。発色現像主薬は公知の一級芳香族アミン現像 剤、例えば、フェニレンジアミン類(例えば、4-アミノ -N-ジエチルアニリン、4-アミノ-3-メチル-N, N-ジエチ ルアニリン、4-アミノ-N-エチル-N-β-ヒドロキシエチ ルアニリン、4-アミノ-3-メチル-N-エチル-N-β-ヒドロ キシエチルアニリン、4-アミノ-3-メチル-N-エチル-Nβ-メタンスルホニルアミノエチルアニリン、4-アミノ-を用いることができる。この他、L. F. A. メソン著 「フォトグラフィック・プロセシン・ケミストリー」、 フォーカル・プレス刊(1966年)、226~229 頁. 、米国特許2,193,015号、同2,592,364号、特開昭 4 8-64,933号等に記載のものを用いても良い。現像液は、 その他アルカリ金属の亜硫酸塩、炭酸塩、ホウ酸塩及び 燐酸塩のごときpH緩衝剤、臭化物、沃化物、及び有機 被り防止剤の如き現像抑制剤ないし被り防止剤等を含む ことができる。また、必要に応じて、硬水軟化剤、ヒド 現像液には、ジヒドロキシベンゼン類(例えば、ハイド 50 ロキシアミンの如き保恒剤、ベンジルアルコール、ジエ

30

72

チレングリコールの如き有機溶剤、ポリエチレングリコ ール、四級アンモニウム塩、アミン類の如き現像促進 剤、色素形成カプラー、競争カプラー、ナトリウムボロ ンハイドライドの如き被らせ剤、1-フェニル-3-ピラゾ リドンの如き補助現像薬、粘性付与剤、米国特許4,083, 723 号に記載のポリカルボン酸系キレート剤、西独公開 (OLS) 2,622,950 号に記載の酸化防止剤等を含んで も良い。カラー写真処理を施した場合、発色現像後の写 真感光材料は通常漂白処理される。漂白処理は、定着処 理と同時に行われてもよいし、個別に行われてもよい。 漂白剤としては、例えば、鉄(111)、コバルト(11 I)、クロム(IV)、銅(II)等の多価金属の化合物、 過酸類、キノン類、ニトロソ化合物等が用いられる。例 えば、フェリシアン化物、重クロム酸塩、鉄(III)ま たはコバルト(III)の有機錯塩、例えば、エチレンジ アミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、1.3-ジアミノ-2-プ ロパノール四酢酸等のアミノポリカルボン酸類或いはク エン酸、酒石酸、リンゴ酸等の有機酸の錯塩、過硫酸 塩、過マンガン酸塩、ニトロソフェノール等を用いるこ とができる。これらのうち、フェリシアン化カリウム、 エチレンジアミン四酢酸鉄(III)ナトリウム錯塩及び エチレンジアミン四酢酸鉄(III)アンモニウム錯塩は 特に有用である。エチレンジアミン四酢酸鉄(III) 錯 塩は独立の漂白液に於いても、一浴漂白定着液において も有用である。漂白または漂白定着液には、米国特許3, 042, 520号、同3, 241, 966号、特公昭45-8, 506号、特公昭 45-8,836号等に記載のチオール化合物の他、種々の添加 剤を加えることもできる。また、漂白または漂白・定着 処理後は水洗処理してもよく安定化浴処理するのみでも よい。

【0071】本発明は透明磁気記録層を有するハロゲン 化銀写真感光材料に好ましく適応できる。本発明で用い る磁気記録層を担持したハロゲン化銀感材は、特開平6 -35118、特開平6-17528、発明協会公開技 報94-6023に詳細に記載される予め熱処理したポ リエステルの薄層支持体、例えば、ポリエチレン芳香族 ジカルボキシレート系ポリエステル支持体で、50μm \sim 300 μ m、好ましくは50 μ m \sim 200 μ m、より 好ましくは80~115 μ m、特に好ましくは85~1 05μmを40℃以上、ガラス転移点温度以下の温度で 40 1~1500時間熱処理(アニール)し、特公昭43-2603、特公昭43-2604、特公昭45-382 8記載の紫外線照射、特公昭48-5043、特開昭5 1-131576等に記載のコロナ放電、特公昭35-7578、特公昭46-43480記載のグロー放電等 の表面処理し、US5, 326, 689に記載の下塗り を行い必要に応じUS2、761、791に記載された 下引き層を設け、特開昭59-23505、特開平4-195726、特開平6-59357記載の強磁性体粒

-124642、特開平4-124645に記載されたストライプ状でも良い。

【0072】更に、必要に応じ、特開平4-62543の帯電防止処理をし、最後にハロゲン化銀写真乳剤を塗布した物を用いる。ここで用いるハロゲン化銀写真乳剤は特開平4-166932、特開平3-41436、特開平3-41437を用いる。こうして作る感材は特公平4-86817記載の製造管理方法で製造し、特公平6-87146記載の方法で製造データを記録するのが好ましい。その後、またはその前に、特開平4-125560に記載される方法に従って、従来の135サイズよりも細幅のフィルムにカットし、従来よりも小さいフォーマット画面にマッチするようにパーフォレーションを小フォーマット画面当たり片側2穴せん孔する。

【0073】こうして出来たフィルムは特開平4-15 7459のカートリッジ包装体や特開平5-21020 2実施例の図9記載のカートリッジ、またはUS4、2 21,479のフィルムパトローネやUS4,834, 306, US4, 834, 366, US5, 226, 6 13、US4,846,418記載のカートリッジに入 れて使用する。ここで用いるフィルムカートリッジまた はフィルムパトローネはUS4,848,693、US 5,317,355の様にベロが収納できるタイプが光 遮光性の観点で好ましい。さらには、US5、296、 886の様なロック機構を持ったカートリッジやUS 5,347,334に記載される使用状態が表示される カートリッジ、二重露光防止機能を有するカートリッジ が好ましい。また、特開平6-85128に記載の様に フィルムを単にカートリッジに差し込むだけで容易にフ イルムが装着されるカートリッジを用いても良い。

【0074】こうして作られたフィルムカートリッジは 次に述べるカメラや現像機、ラボ機器を用いて合目的に 撮影、現像処理、色々な写真の楽しみ方に使用できる。 例えば、特開平6-8886、特開平6-99908に 記載の簡易装填式のカメラや特開平6-57398、特 開平6-101135記載の自動巻き上げ式カメラや特 開平6-205690に記載の撮影途中でフィルムの種 類を取り出し交換出来るカメラや特開平5-29313 8、特開平5-283382に記載の撮影時の情報、例 えば、パノラマ撮影、ハイヴィジョン撮影、通常撮影 (プリントアスペクト比選択の出来る磁気記録可能)を フィルムに磁気記録出来るカメラや特開平6-1011 94に記載の二重露光防止機能を有するカメラや特開平 5-150577に記載のフィルム等の使用状態表示機 能の付いたカメラなどを用いるとフィルムカートリッジ (パトローネ)の機能を充分発揮できる。

を行い必要に応じUS2、761, 791に記載された 【0075】この様にして撮影されたフィルムは特開平下引き層を設け、特開昭59-23505、特開平4- 6-222514、特開平6-212545に記載の自 現機で処理するか、処理の前または最中または後で特開 子を塗布すれば良い。なお、上述した磁性層は特開平4 50 昭6-95265、特開平4-123054に記載のフ

ィルム上の磁気記録の利用法を用いても良いし、特開平 5-19364記載のアスペクト比選択機能を利用しても良い。現像処理する際シネ型現像であれば、特開平 5-119461記載の方法でスプライスして処理する。また、現像処理する際または後、特開平 6-148805記載のアタッチ、デタッチ処理する。こうして処理した後で、特開平 2-184835、特開平 4-186335、特開平 6-79968に記載の方法でカラーペーパーへのバックプリント、フロントプリントを経てフィルム情報をプリントへ変換しても良い。更には、特開平 105-11353、特開平 5-232594に記載のインデックスプリントおよび返却カートリッジと共に顧客に返却しても良い。

【0076】増感色素の乳剤粒子への吸着量の評価は、 色素を吸着させた乳剤を遠心分離器にかけて乳剤粒子と 上澄みのゼラチン水溶液に分離し、上澄み液の分光吸収 測定から未吸着色素濃度を求めて添加色素量から差し引 くことで吸着色素量を求める方法と、沈降した乳剤粒子 を乾燥し、一定重量の沈殿をチオ硫酸ナトリウム水溶液 とメタノールの1:1混合液に溶解し、分光吸収測定す 20 ることで吸着色素量を求める方法の2つの方法を併用し て行った。上澄み液中の色素量を定量することで色素吸 着量を求める方法は、例えばダブリュー・ウエスト (W. West) らのジャーナル オブ フィジカル ケミストリー (Journal of Physica l Chemistry) 第56巻、1054ページ (1952年)などを参考にすることができる。色素添 加量の多い条件では未吸着色素までも沈降することがあ り上澄み中の色素濃度を測定する方法では必ずしも正し い吸着量が得られないことがあった。一方沈降したハロ 30 ゲン化銀粒子を溶解して色素吸着量を測定する方法であ れば乳剤粒子の方が圧倒的に沈降速度が速いため粒子と 沈降した色素は容易に分離でき、粒子に吸着した色素量 だけを正確に測定できることが分かった。粒子表面の単 位面積当たりの光吸収強度は、顕微分光光度計を用いて 求めることができる。顕微分光光度計は微少面積の吸収 スペクトルが測定できる装置であり、一粒子の透過スペ クトルの測定が可能である。顕微分光法による一粒子の 吸収スペクトルの測定については、山下らの報告(日本 写真学会、1996年度次大会講演要旨集、15ページ 40

を参考にすることができる。この吸収スペクトルから一

粒子あたりの吸収強度が求められるが、粒子を透過する 光は上部面と下部面の2面で吸収されるため、粒子表面 の単位面積当たりの吸収強度は前述の方法で得られた一 粒子あたりの吸収強度の1/2として求めることができ る。

[0077]

【実施例】次に本発明をより詳細に説明するため、以下 に実施例を示すが、本発明はそれらに限定されるもので はない。

10 <実施例1>

純臭化銀辺板粒子乳剤およびョウ臭化銀平板粒子乳剤の 調製

1. 2リットルの水に臭化カリウム 6. 4gと平均分子 量が1万5千以下の低分子量ゼラチン6.2gを溶解さ せ30℃に保ちながら16.4%の硝酸銀水溶液8.1 mlと23.5%の臭化カリウム水溶液7.2mlを10秒 にわたってダブルジェット法で添加した。次に11.7 %のゼラチン水溶液をさらに添加し75℃に昇温し40 分間熟成させた後、32.2%の硝酸銀水溶液370ml と20%の臭化カリウム水溶液を、銀電位を-20mVに 保ちながら10分間にわたって添加し、1分間物理熟成 後温度を35℃に下げた。このようにして平均投影面積 径2. 32μm、厚み0. 09μm、直径の変動係数1 5.1%の単分散純臭化銀平板乳剤(比重1.15)を 得た。この後凝集沈殿法により可溶性塩類を除去した。 再び温度を40℃に保ち、ゼラチン45.6g、1mol /リットルの濃度の水酸化ナトリウム水溶液を10ml、 水167ml、さらに5%フェノール10mlを添加し、p Agを6.88、pHを6.16に調整し、乳剤Aを得 た。乳剤Aの調製において平板粒子成長時の20%臭化 カリウム水溶液を、17%臭化カリウムと3%ヨウ化カ リウムの混合水溶液を用いて調製した乳剤を乳剤Bとし た。その後乳剤A及びBを最適感度となるようにチオシ アン酸カリウムと塩化金酸およびチオ硫酸ナトリウムを 添加し、55℃で50分間熟成した。上記のようにして 得られた乳剤を50℃に保ちながら表1に示した第一色 素添加して50℃で30分間攪拌した後第二色素を添加 し、さらに50℃で30分間攪拌した。

[0078]

【表 1 】

75 表 1

31 1						
	乳剤		第一色素		第二色素	
		色素種	添加量	色素種	添加量	
			(10^{-3} mol/Ag)		(10^{-3} mol/Ag)	
			mol)		mol)	
比較例1	Α	H-1	6.60	なし		
比較例2	Α	II-1	3.60	JI-2	3.00	
比較例3	Α	なし		11-2	6.60	
本発明1	Α	H-1	3.60	S - 51	3.00	
本発明2	Α	S-6	3.60	S - 51	3.00	
本発明3	Α	S-1	3.60	H – 2	3.00	
本発明4	Α	S-1	3.60	S - 51	3.00	
本発明5	В	S-1	3.60	S-51	3.00	

[0079]

* *【化32】

$$H-1$$

$$O CH_{2}CH_{3} O$$

$$CH_{2}CH_{3} O$$

$$CH_{2}CH_{3} O$$

$$CH_{2}CH_{3} O$$

$$CH_{2}CH_{3} O$$

$$O CH_{2}CH_{3} O$$

$$O CH_{2}CH_{2} O$$

$$O CH_{2}CH_{3} O$$

$$O CH_{2}CH_{3$$

【0080】色素吸着量は、得られた液体乳剤を10,000 r p mで10分間遠心沈降させ、沈殿を凍結乾燥した後、沈殿0.05 g を 25%チオ硫酸ナトリウム水溶液 25mlとメタノールを加えて50mlにした。この溶液を高速液体クロマトグラフィーで分析し、色素濃度を定量して求めた。

【0081】単位面積当たりの光吸収強度の測定は、得られた乳剤をスライドガラス上に薄く塗布し、カールツアイス株式会社製の顕微分光光度計MSP65を用いて以下の方法でそれぞれの粒子の透過スペクトルおよび反射スペクトルを測定して、吸収スペクトルを求めた。透過スペクトルのリファレンスは粒子の存在しない部分を、反射スペクトルは反射率の分かっているシリコンカーバイドを測定してリファレンスとした。測定部は直径1μmの円形アパチャー部であり、粒子の輪郭にアパーチャー部が重ならないように位置を調整して14000 50

cm⁻¹ (714nm) から28000cm⁻¹ (357nm) までの波数領域で透過スペクトル及び反射スペクトルを測定し、1-T (透過率)-R (反射率)を吸収率 Aとして吸収スペクトルを求めた。ハロゲン化銀の吸収を差し引いて吸収率A'とし、-Log(1-A')を 2000 (cm⁻¹) に対して積分した値を1/2にして単位表面積あたりの光吸収強度とした。積分範囲は14000cm⁻¹から28000cm⁻¹までである。この際、光源はタングステンランプを用い、光源電圧は8Vとした。光照射による色素の損傷を最小限にするため、一次側のモノクロメータを使用し、波長間隔は2nm、スリット幅を2.5nmに設定した。

【0082】また得られた乳剤にゼラチン硬膜剤、及び 塗布助剤を添加し、塗布銀量が3.0g-Ag/m²に なるように、セルロースアセテートフィルム支持体上 に、ゼラチン保護層とともに同時塗布した。得られたフ

1 g

9.8

1リットル

78

現像したフィルムは富士自動濃度計で光学濃度を測定

し、被りは未露光部の濃度として、感度は被り+0.2

の光学濃度を与えるのに要した光量の逆数を比較例1を

基準とした相対値として示した。結果を表2および表3

に示す。表2で示されるように本発明の色素添加法を用

いることで粒子表面上に多層吸着させることができ、粒

子表面の単位面積当たりの光吸収強度(一粒子の光吸収

強度の1/2)が飛躍的に増加した。さらにこの結果表

3で示されるように色増感感度が飛躍的に上昇した。

ィルムをタングステン電球(色温度2854K)に対して連続ウエッジ色フィルターを通して1秒間露光した。色フィルターとしては、ハロゲン化銀を励起する青露光としてUVD33SフィルターとV40フィルター(東芝ガラス(株)製)を組み合わせることで波長域330nmから400nmの光を試料に照射した。また色素側を励起するマイナス青露光として富士ゼラチンフィルターSC-52(富士フイルム(株)製)を通すことで520nm以下の光を遮断し、試料に照射した。露光した試料は、下記の表面現像液MAA-1を用いて20℃で1010分間現像した。

【0083】表面現像液MAA-1

メトール

2.5g

L-アスコルビン酸

1 0 g 3 5 g

ナボックス(富士フイルム(株))

g [0084]

【表2】

*臭化カリウム

水を加えて

рΗ

【表

**	0
巫	4

<u> </u>	衣 Z								
	単位表面積		第一色素			第二色素			
	あたりの光	色素種	吸	着量	被覆率	色素種	吸	着量	被覆率
1	吸収強度		(10-	3 mol/	(%)		(10	- 3 mol/	(%)
			Ag	mol)			Ag	mol)	
比較例1	83	H-1	1.	4 7	98	なし			
比較例2	8 2	H-1	1.	28	8 5	H-2	0.	1 7	1 1
比較例3	7 6	なし				H-2	1.	4 1	9 4
本発明 I	135	H-1	1.	37	9 1	S - 5 1	1.	0.8	7 2
本発明2	183	S-6	2.	13	142	S - 51	1.	4 7	98
本発明3	155	S – 1	2.	10	140	H-2	0.	7 1	4 7
本発明 4	306	S-1	3.	12	208	S-51	2.	3 1	154
本発明 5	336	S - 1	3.	3 9	226	S-51	2.	4 7	165

[0085]

※ ※【表3】

表 3

40			
	青感度	マイナス青感度	色増感感度
			(マイナス青感度/青感度)
比較例1	100	100	100
比較例2	9 7	99	1 0 2
比較例3	9 5	96	101
本発明 1	9 9	148	149
本発明2	96	171	1 7 8
本発明3	9 3	143	154
本発明 4	93	2 1 1	2 2 7
本発明5	9 6	230	240

【0086】<実施例2>

ョウ臭化銀立方体乳剤の調製

反応容器中に水1000ml、脱イオン化した骨ゼラチン25g、50%のNH4NO3水溶液15ml及び25%のNH3水溶液7.5mlを加えて50℃に保ち、よく攪拌し、1Nの硝酸銀水溶液750mlと、1mol/lの臭化カ

リウムと 0.05 mol/1のヨウ化カリウムを含む水溶液とを 50分で添加し、反応中の銀電位を飽和甘汞電極に対して+50 m V に保った。得られたヨウ臭化銀粒子は立方体で、辺長が 0.78±0.06 μ mであった。上記の乳剤の温度を下げ、イソブテンとマレイン酸モノナ50トリウム塩との共重合物を凝集剤として添加し、沈降水

洗して脱塩した。次いで、脱イオン化した骨ゼラチン9 5gと水430mlとを加え、50℃でpH6.5、及びpAg8.3に調整した後、最適感度となるようチオ硫酸ナトリウムを添加し、55℃で50分間、熟成した。この乳剤1kg中には0.74モルの臭化銀が含有された。この乳剤を乳剤Cとした。乳剤Cを各々50gづつ秤取し60℃に保ちながら、表4に示した第一色素の混合物を添加し、60℃で10分間攪拌した後、表4の第二色素を添加し更に60℃で30分間攪拌し、下記のように塗布した。塗布液量は、銀量2.5g/m²、ゼラチン10量3.8g/m²となるように設定し、上層にはゼラチン量1.0g/m²となるように、ドデシルベンゼンスルホン酸*

*ナトリウム 0. 2 2g/l、pースルホスチレンナトリウムホモポリマー 0. 5 0g/l、2, 4 ージクロロー6ーヒドロキシー1,3,5 ートリアジンナトリウム 3.1 g/l、ゼラチン 5 0g/lを主成分とする水溶液を同時塗布した。色素吸着量測定、露光及び現像は実施例 1 と同様の方法で行い、現像したフィルムは富士自動濃度計で光学濃度を測定し、被りは未露光部の濃度として、感度は被り + 0. 2 の光学濃度を与えるのに要した光量の逆数を比較例 1 を基準とした相対値として示した。

[0087]

【表4】

表 4

	第	一色素	第二色素		
	色素種と添加量 (10 ⁻³ mol/Ag mol)	色素種と添加量 (10 ⁻¹ mol/Ag mol)	色素種と添加量 (10 ⁻³ mol/Agmol)	色素種と添加量 (10 ⁻³ mol/Agmol)	
比較例(H-3 (1.60)				
比較例 2	H-4 (1.60)				
本発明1	H-4 (0.35)	S-18 (0.60)	H-5 (0. 5)	S-56 (0.50)	
本発明 2		S-18 (0.95)	H-5 (0.15)	S-56 (0.50)	
本発明3	H-4 (0.35)	S-18 (0.60)		S - 5 6 (0. 6 5)	

[0088]

30 【化33】

81
H - 3
$$CH_{2}CH_{3}$$

$$CH_{2}CH_{3}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{2}CH_{3}$$

$$CH_{2}CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

【0089】結果を表5および表6に示す。表5で示さ れるように本発明の色素添加法を用いることで粒子表面 上に多層吸着させることができ、表6で示されるように*

*色増感感度が飛躍的に上昇した。

[0090]

【表 5】

表 5

	第一色素			第二色素			
	色素種と吸着量 (10 ⁻³ mol/Ag mol)	色素種と吸着量 (10 ⁻³ mol/Ag mol)			色素種と吸着量 (10 ³ mol/Ag mol)	合 計 被 搜率(%)	
比較例)	H-3 (0.62)		9 5				
比較例2	H-4 (0.59)		9 0				
本発明 1	H-4 (0.17)	S-18 (0.58)	130	H-5 (0.07)	S-56 (0.35)	6 5	
本発明2		S-18 (0.91)	140	H-5 (0, 05)	S-56 (0.47)	8 0	
本発明3	H-4 (0.21)	5-18 (0.59)	129		S-56 (0.62)	9 5	

表 6

	青感度	マイナス背感度	色増 怒 怒 庚 (マイナス音 整 度 / 音 感 度)
比較例!	100	100	100
比較例 2	9 9	9 9	1 0 0
本発明 1	9 7	139	1 4 3
本発明2	9 5	168	177
本発明3	9 4	203	2 1 6

【0092】<実施例3>乳剤B500gに水0.5リ ットルを加えて40℃に保ち、表7に示した第一色素を Aの量添加し40℃で10分間攪拌した。その後55℃ に昇温し、0.1Mのチオシアン酸カリウム水溶液7. 8 ml、0,01%の塩化金酸3 mlを加え、さらに0.0 1%のチオ硫酸ナトリウム6.6mlとM/10000の (ジフェニル)ー(ペンタフルオロフェニル)ーフォス フィンセレニドを5. 3ml添加して55℃で30分間熟 成した。さらにその後第一色素をBの量添加して55℃ 20 で30分間攪拌した後、1/500mol/リットル第二色*

*素 0. 6 リットルを加えて 5 5 ℃ で 3 0 分間攪拌した。 得られた乳剤の色素吸着量および乳剤粒子の単位表面積 あたりの光吸収強度は実施例1と同様の方法で求めた。 露光及び現像も実施例1と同様の方法で行った。現像し たフィルムは富士自動濃度計で光学濃度を測定し、被り は未露光部の濃度として、感度は被り 0.2の光学濃 度を与えるのに要した光量の逆数を比較例1を基準とし で示した。

84

[0093]

【表7】

表 7

		第一色素	第二色素		
	色素種	添加 A (10 ⁻³ mol/Ag mol)	添加B (10 ³ mol!Ag mol)	色素種	添加量 (10 ³ mol/Ag mol)
比較例i	H-6	1. 45	4. 5	H - 7	3. 2
比較例2	S - 2 6	1. 45	4. 5		
本発明1	5 - 26	1. 45	4. 5	H – 7	3. 2
本発明2	S - 2 6	5.95		S - 53	3. 2
本発明3	S - 2 6	1. 45	4. 5	S - 5 3	3. 2

[0094]

【化34】

85
$$H - 6$$

$$CH_{2}CH_{3}$$

CH.,

CH.,

SO,©

【0095】色素吸着量および単位表面積あたりの光吸収強度の結果を表8に、感度を表9に示す。このように本発明の色素添加法を用いることで、増感色素の吸着量を増加させることができ、また粒子の単位表面積あたりの光吸収強度も増加させることができた。また最適色素添加量時に化学増感処理を施すことで化学増感核がサイ*

 CH_2

SO₂⊖

*ト限定され、固有感度も上昇させることができ、光吸収率の向上による感度上昇幅をさらに大きくすることができた。

CH₂CH₃

20 [0096]

【表8】

表8

	単位表面積あたり	第一色影	E.	第二色素	
	の光吸収 強度	吸着量 (10 ⁻³ mol/Ag mol)	被限率 (%)	吸着量 (10 ⁻³ mol!Ag mol)	被 逐 率 (%)
比較例 1	8 9	1. 41	9 .1	0.03	2
比較例 2	9 2	1. 47	98		
本発明 1	1 8 2	2. 32	155	0.74	4 9
本発明2	489	5. 33	3 5 5	2. 91	194
本発明3	490	5.33	3 5 5	2. 88	192

[0097]

※ ※【表9】

表9

	背感度	マイナス青感度	色増感感度 (マイナス脊感度/脊感度)
比較例1	100	100	. 100
比較例2	101	100	9 9
本発明1	9 5	188	1 7 9
本発明2	9 1	3 0 8	3 3 8
本発明3	101	3 4 3	3 4 0

【0098】<実施例4>特開平8-29904号の実施例5の乳剤Dと同様に平板状沃臭化銀乳剤を調製して、乳剤4Aとした。多層カラー感光材料は特開平8-29904号の実施例5の試料101に従い同様に作製した。特開平8-29904号の実施例5の試料101における第5層乳剤D

を乳剤 4 Aに置き換え、E x S-1、2、3 の替わりに H-4 を 1. 1×1 0^{-3} mol/Ag mol添加した後にH-8 を 1. 0×1 0^{-3} mol/Ag mol添加した試料を 4 0 1、も しくは S-2 0 を 1. 1×1 0^{-3} mol/Ag mol添加した後 6 に S-5 8 を 1. 0×1 0^{-3} mol/Ag mol添加した試料を

402とした。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富士写真フィルム株式会社)の光に光学ウエッジと赤色フィルターを通して1/100秒露光を与え、特開平8-29904号の実施例1と同じ処理工程と処理液を用いて発色現像処理をしてシアン濃度測定を行なった。結果を表10に示した。感度はかぶり濃度+0.2の濃度を与える露光量の逆数で表し試料101を基準とした相対値で示した。

[0099]

H - 8

【表10】

【0100】 【化35】

【 0 1 0 1 】本発明の色素添加方法を用いることで色素 吸着量が増加しネガ型多層カラー感光材料においても感 度が上昇することが分かった。

【0102】<実施例5>特開平7-92601号の実施例1 の乳剤1において、分光増感色素S-4及びS-5の替 わりにH-9を3. 25×10⁻³mol/Ag mol添加した後 にH-10を3. 0×10⁻³mol/Ag mol添加した乳剤を 乳剤 5 A、S-3を3. 2 5×1 0⁻³mol/Ag mol添加し た後にS-41を3. 0×10⁻³mol/Ag mol添加した乳 剤を乳剤5Bとした。また特開平7-92601号の実施例1 の乳剤1において、2回目のダブルジェット中の銀電位 を+65mVから+115mvに変更し、さらに分光増感 色素S-4及びS-5の替わりにH-9を3.25×1 O⁻³mol/Ag mol添加した後にH-10を3. O×10⁻³ mol/Ag mol添加した乳剤を乳剤5C、S-3を3.25 ×10⁻³mol/Ag mol添加した後にS-41を3.0×1 O⁻³mol/Ag mol添加した乳剤を乳剤5Dとした。多層カ ラー感光材料は特開平7-92601号の実施例4の試料40 1に従い同様に作製した。特開平7-92601号の実施例4 の試料401の第9層の乳剤1を乳剤5Aもしくは乳剤 40 5Bに変更した試料を試料501および試料502とし た。向様に、同実施例の第9層の乳剤1を乳剤5Cもし

[0103]

30 【表11】

表11

	感度 (最低濃度プラス 0.2)		
試料501	01 100 (基準)		
試料502	2 1 8		
試科503	9 5		
試料504 226			

0 【0104】 【化36】

H - 10

【0105】本発明の色素添加方法を用いることで色素 吸着量が増加し反転多層カラー感光材料においても感度 が上昇することが分かった。

【0106】<実施例6>特開平5-313297号の実施例1の乳剤1および乳剤5と同様に八面体臭化銀内部潜像型直接ポジ乳剤および六角平板状臭化銀内部潜像型直接ポジ乳剤を調製して、これを乳剤6Aおよび乳剤6Bとした。カラー拡散転写写真フイルムは特開平5-313297号の実施例1の試料101の第16層の乳剤-2を乳剤6Aと置き換え、増感色素(3)の添加の替わりにH-11を4.5×10⁻³mol/Ag mol添加した後にH-12を4.0×10⁻³mol/Ag mol添加した試料を試料601、S-14を4.5×10⁻³mol/Ag mol添加した 後にS-46を4.0×10⁻³mol/Ag mol添加した 後にS-46を4.0×10⁻³mol/Ag mol添加した 対象 を試料602とした。同様に同実施例の試料101の第16層の乳剤-2を乳剤6Bと置き換え、増感色素

(3) の添加の替わりに $H-1184.5\times10^{-3}$ mol/Ag mol添加した後に $H-1284.0\times10^{-3}$ mol/Ag mol添加した試料を試料 $603.S-1484.5\times10$ 40

 $^{-3}$ mol/Ag mol添加した後にS-46を4.0× 10^{-3} mol/Ag mol添加した試料を試料604とした。こうして得た試料の感度を調べるために、特開平5-313297号の実施例1と同様の露光と処理工程と処理液を用いて処理し、転写濃度をカラー濃度計で測定した。結果を表12に示した。感度は濃度1.0を与える露光量の逆数で表し、試料601を基準とした相対値で示した。

[0107]

【表12】

30

表12

	感度 (濃度1.0)	
試料601	100 (基準)	
試料602	2 0 5	
試料603	1 2 0	
試料604	2 4 5	

【0108】 【化37】

1-1-11

$$CI \xrightarrow{S} CH \xrightarrow{S} CI$$

$$CH_2CH_3 \xrightarrow{C} CH_2CH_3 \xrightarrow{CH_2CH_3} H_3C \xrightarrow{C} SO_3^{\odot}$$

$$H - 12$$

【0109】本発明の色素添加方法を用いることで色素 吸着量が増加しカラー拡散転写写真フイルムにおいても 感度が上昇することが分かった。

【0110】<実施例7>特開平4-142536号の実施例2の乳剤Fの調製において、赤感性増感色素(S-1)を硫黄増感前に添加せず、トリエチルチオ尿素の硫黄増感に加えて、塩化金酸も併用して最適に金硫黄増感し、金硫黄増感後、H-13を3. 5×10^{-4} mol/Ag mol添加した後にH-14を3. 5×10^{-4} mol/Ag mol添加したを乳剤を乳剤7A、S-50を3. 5×10^{-4} mol/Ag mol添加したを乳剤を乳剤7Bとした。多層カラー印画紙は特開平6-347944号の実施例1の試料20に従い同様に作製30した。特開平6-347944号の実施例1の試料20における第1層の乳剤を乳剤7Aもしくは乳剤7Bに変更した試料を試料701および試料702とした。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富士写

H - 13

真フィルム株式会社)の光に光学ウエッジと青色フィルターを通して1/10秒露光を与え、特開平6-347944号20 の実施例1と同じ処理工程と処理液を用いて発色現像処理を行ない、イエロー濃度測定を行った。結果を表13に示した。感度はかぶり+0.1の濃度を与えるに要する露光量の逆数で表し試料701の感度を基準とした相対値で表した。

92

[0111]

【表13】

表13

	感度 (かぶりプラス 0 . 2)	
試料701	100 (基準)	
試料702	257	

【0112】 【化38】

SO₃Θ

SO₂[©]

$$H-14$$
 S
 $CH=CH_3$
 CH_2CH_3
 CH_2CH_3
 CH_2CH_3

【0113】本発明の色素添加方法を用いることで色素 吸着量が増加し多層カラー印画紙においても感度が上昇 することが分かった。

【0114】<実施例8>特願平7-232036号の実施例1 の乳剤Aと同様に平板状塩化銀乳剤を調製して、同実施 例の化学増感(B)において、増感色素-1,2の添加 の替わりにH-1を1. 0×10⁻³mol/Ag molを添加し た後、金硫黄セレン増感し、さらにH-1を1.5×1 0^{-3} mol/Ag molを添加した後、H-2を2. 2×10⁻³ mol/Ag molとH-15を3.8×10⁻⁵mol/Ag mol添加 した乳剤を乳剤8A、S-5を1. 0×10⁻³mol/Ag m olを添加した後、金硫黄セレン増感し、さらにS-5を 1. 5×10⁻³mol/Ag molを添加した後、S-65を 2. 2×10^{-3} mol/Ag molとS-40を3. 8×10^{-5} mol/Ag mol添加した乳剤を乳剤8Bとした。塗布試料は 特願平7-232036号の実施例1の乳剤を乳剤8Aもしくは 乳剤8 Bに置き換え、同実施例と同様に支持体上に乳剤 層と表面保護層とを組合わせ同時押し出し法により両面 に塗布し、これを試料801および試料802とした。

94 片面当たりの塗布銀量は1.75g/m² とした。こうして 得た試料の感度を調べるために、富士写真フィルム

(株) 社製のXレイオルソスクリーンHGMを使用して 両側から0.05秒の露光を与え、特願平7-232036号の 実施例1と同様に自動現像機と処理液を用いて処理し た。結果を表14に示した。感度はかぶり+0.1の濃 度を与えるに要する露光量の逆数で表し試料801の感 度を基準とした相対値で表した。

[0115]

【表14】

表 1 4

	感度 (かぶりプラス 0.2)	
試科801	" 100 (基準)	
試料802	3 0 5	

【0116】 【化39】

【0117】本発明の色素添加方法を用いることで色素吸着量が増加しXray感材においても感度が上昇することが分かった。露光時に使用したXレイオルソスクリーンHGMのかわりにHR-4もしくはHGHで露光しても同様の効果が得られた。

【0118】<実施例9>特願平7-146891号の実施例2の乳剤Dとは、増感色素ー2および3を添加しないことのみ異なる平板状塩化銀乳剤を調製して、これを乳剤9Aとした。塗布試料は特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fに従い同様に作製した。特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fの乳剤Fを乳剤9Aに置き換え、増感色素ー1の替わりにHー1を3.0×10⁻³mol/Ag mol添加した後にH-2を2.0×10⁻³mol/Ag mol添加した乳剤で置き換えた試料を試料901、S-2を3.0×10⁻³mol/Ag mol添加した後にS-65を2.0×10⁻³mol/Ag mol添加した後にS-65を2.0×10⁻³mol/Ag mol添加した後にS-65を2.0×10⁻³mol/Ag mol添加した乳剤で置き換えた試料を試料902とした。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富士写真フィルム株式会社)の光に光学ウエッジと緑色フィルターを通して1/100
砂露光を与え、富士写真フィルムCN16処理を行い写50

真性を比較した。感度はかぶり+0.2の濃度を与えるに要する露光量の逆数で表し、試料901の感度を基準とする相対値で示した。

[0119]

【表15】

表15

	感度 (かぶりプラス 0 . 2)	
試料901	100 (基準)	
試料902	3 0 1	

【0120】本発明の色素添加方法を用いることで色素 吸着量が増加し(111)面を外表面とする塩化銀平板 乳剤においても感度が上昇することが分かった。

【0121】<実施例10>特願平7-146891号の実施例3の乳剤Fと同様に八面体塩化銀乳剤を調製して、これを乳剤10Aとした。塗布試料は特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fに従い同様に作製した。特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fの乳剤Fを乳剤10Aに置き換え、増感色素-1の替わりにH-16を3.0×

 10^{-3} mol/Ag molとH-17を2. 0×10^{-3} mol/Ag m olの混合物を添加した乳剤で置き換えた試料を試料1001、S-9を3. 0×10^{-3} mol/Ag molとS-45を2. 0×10^{-3} mol/Ag molとS-45を2. 0×10^{-3} mol/Ag molとS-45を2. 0×10^{-3} mol/Ag molの混合物を添加した乳剤で置き換えた試料を試料1002とした。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富士写真フィルム株式会社)の光に光学ウエッジと青色フィルターを通して1/100秒露光を与え、富士写真フィルムCN16処理を行い写真性を比較した。感度はかぶり+0. 20微度を与えるに要する露光量の逆数で表し、試 10

料1001の感度を基準とした相対値で表した。

【0122】 【表16】

表16

	感度 (かぶりプラス 0 . 2)	
試料1001	100 (基準)	
試料1002	3 3 2	

【0123】 【化40】

【0124】このように本発明の色素添加方法を用いることで色素吸着量が増加し八面体塩化銀乳剤においても 感度が上昇することが分かった。

【0125】<実施例11>欧州特許第0699950号の乳剤CCと同様に平板粒子乳剤を調製し、化学増感30する際に、色素1及び色素8の替わりにH-18を2. 0×10^{-3} mol/Ag mol添加して化学増感した後、H-18を4. 0×10^{-3} mol/Ag mol添加し、更にその後H-19を5. 5×10^{-3} mol/Ag mol添加した乳剤を乳剤11A、S-13を2. 0×10^{-3} mol/Ag mol添加して化学増感した後、S-13を4. 0×10^{-3} mol/Ag mol添加して化学増感した後、S-13を4. 0×10^{-3} mol/Ag mol添加し、更にその後S-47を5. 5×10^{-3} mol/Ag mol添加した乳剤を乳剤11B、S-13を2. 0×10^{-3} mol/Ag mol添加して化学増感した後、S-13を1. 5×10^{-3} mol/Ag mol添加し、更にその後S-47を1.405×10 $^{-3}$ mol/Ag mol添加した乳剤を11C、S-13*

*を2.0×10⁻³mol/Agmol添加して化学増感した後、S-13を1.0×10⁻³mol/Ag mol添加し、更にその後S-47を1.0×10⁻³mol/Ag mol添加した乳剤を乳剤11Dとした。得られた乳剤の光吸収強度は実施例1と同様の方法で求めた。塗布試料は欧州特許第069950号の実施例の塗布試料と同様に作成し、乳剤11Aを用いた試料を試料1101、乳剤11Bを用いた試料を試料1102、乳剤11Cを用いた試料を試料1103、乳剤11Dを用いた試料を試料1104とした。露光及び現像も該特許と同様に行い、写真性を比較した。感度はかぶり+0.2の濃度を与えるに要する露光量の逆数の対数で表し、試料1101の感度を基準とした相対値で表した。

【0126】【表17】

表 1 7

	感度 (かぶりプラス 0.2)	光吸収強度
試料1101	100 (基準)	4 9
試料1102	4 0 3	189
試料1103	170	8 7
試料1104	1 2 3	6 2

[0127]

* *【化41】

[0128]

【発明の効果】本発明により粒子表面の単位面積当たり

の光吸収率の高い乳剤と、該乳剤を利用した高感度な写 真感光材料を得ることができる。

98